A.Hartleben's
Chemisch-technische
Chemisch-technische

Sand Buch

ber

praktischen Heifen-Fabrikation.

Erffer Band.



A. Kartleben's

Chemisch-technische Bibliothek.

In zwanglofen Banden. - Mit vielen Haftrationen. - Jeder Band einzeln gn haben.

In eleganten Gangleinmanbanben, pro Band 45 Rreuger = 80 Bf. Bufclag.

I. Band. Die Musbruche, Secte und Sudweine. Bollftanbige Anleitung jur Bereitung des Beines im Allgemeinen, jur Berftellung aller Gattungen Ausbruche, Secte, fpanischer, frangofischer, italienischer, griechischer, ungarischer, afrikanischer und affatischer Weine und Ausbruchweine nebst einem Anhange, ent= haltend die Bereitung ber Strohweine, Rofinen-, Befen-, Runft-, Beeren- und Kernobstweine. Auf Grundlage langjähriger Ersabrungen auführlich und leichtfaßlich geschildert von Karl Maier. Zweite, sehr vermehrte und verbesserte
Auflage. Wit 14 Abbildungen. 15 Bog. 8. Eteg. geh. 1 ft. 20 tr. = 2 M. 25 Pf.

II. Banb. Der demifch-technifde Brennereileiter. Populares Sand-11. Band. Der demischetechnische Brennereileiter, Vopulares Handbuch ber Spiritus- und Prefthefe-Fabrikation. Bolkändige Anleitung zur Erzeugung von Spiritus und Prefthefe aus Kartossein, Kuturu, Korn, Gerste, Hafer, Pirse und Melasse; mit besonderer Berückschigtigung der neueken Ersabrung auf biesem Gebiete. Auf Grundlage vieligäbriger Ersabrung aussührlich und leichtsaklich geschiedert von Ed. Eich berr (früher von Alois Schön berg). Dritte, vollkändig umgeard. Anslage. Mit 37 Abbild. 14 Bog. 8. Eleg. geb. 1 ft. 65 ft. — 3 Mart.

111. Band. Die Liqueurs Fabrikation. Bolkkändige Anleitung zur herskeltung aller Vattungen von Liqueuren, Eremes. Hulles, gewöhnlicher Liqueure, Aquavite, Fruchtbranntweine (Ratassa), des Numes, Arracs, Cognacs, der Punick-Cffenzen, der gebrannten Wässer auf warmem und kaltem Wege, sowie der zur Liqueur-Kabrikation verwendsten auf warmen und kaltem Wege, sowie der zur Liqueur-Kabrikation verwendsten und Krücktenschlenzen. Dele, Tincturen, Espenzen,

aromatifden Baffer, garbftoffe und Frudten-Effengen. Rebft einer großen Angabt aromatischen Borschriften gur Bereitung aller Gattungen von Liqueuren, Bitterster Borschriften gur Bereitung aller Gattungen von Liqueuren, Mitterstiqueuren, Aguaviten, Katasias, Bunich-Essengen, Arrac, Rum und Cognac. Bon August Gaber, geprüfter Ihmeiter Demitlicher Defitilateur. Wit 15 Abbin Bierte, vermehrte und verbesserte Ausl. 28 Bog. 8. Eleg. geh. 2 st. 50 fr. = 4W. 50 Kf. IV. Band. Die Parsumerie-Fabrikation. Bollständige Anleitung zur Darstellung aller Assgehentig-Hartine, Kiechfalze, Michynlver, Mäucherwerte, Jaarschriftel zur Pflege der Haut, des Mundes und der Kachgare, erchminken, Haufgeben inte Langen der Geminken, Saarsfärdemittel und aller in der Toliettekung verwendeten Pähaare, nehm einer Kelkerichen Gehingen, weichte gestellteilung verwenderen Pasarschleiten Gehingen, weichkeit es es

ausstührtichen Schilberung ber Riechstoffe zc. zc. Bon Dr. chem. George William Astinson, Barfumerie-Habritant. Mit 29 Abbitd. Zweite, sehr vermehrte und verbesserte Auflage. 25 Boo. 8. Eleg. geb. 2 ft. 50 tr. = 4 M. 50 Bf.
V. Band. Die Seifen-Fabritation. Handbuch für Praktiter. Enthaltend

bie vollftändige Anleitung jur Darftellung aller Arten von Seifen im Rleinen wie im Fabritebetriebe mit befonderer Rudfichtnahme auf warme und talte Berfeifung

im Fabrilkbetriebe mit besonderer Rückschindme auf warme und Tale Berseifung und die Harland von Arziebe und meide. Seisen von Kriedrick Wilt ner, SeisenHabrilant. Mit 26 erläut. Abbild. 3. Aust. 16 Bog. 8. Eleg. geh. 1 st. 65 fr. — 3 Mark.
VI. Band. Die Bierbrauerei und die Malgertract-Fadrikation.
Eine Darstellung aller in den verschiedenen Ländern üblichen Braumethoden zur Bereitung aller Bierforten, sowie der Hadrikation des Malgertractes und der daraus berzuskellenden Producte. Bon. dermann Rüddinger, technischer Nauereis-Leiter. Mit 26 erläut. Abbild. 29 Bog. 8. Eleg. geh. 3 st. 80 fr. — 6 Mark. VII. Band. Die Jündwaaren-Hadrikation. Unleitung zur Fadrikation der Jündbagen. Jündkezgen, Cigarren-Jünder und Jündunten, der Fadrikation der Jündwaaren mit Hisse von amordhem Phosphor und gänzlich phosphorfeier Audmanksen. sowie der Kadrikation des Phosphors. Bon. Josef Kreitaa. Mit

Bundmaffen, fowie ber Fabritation bes Phoephore. Bon Jojef Freitag. 14 erlaut. Abbildungen. 10 Bogen. 8. Eleg. geb. 1 ft. 85 fr. = 2 M. 50 Bf.

VIII. Band. Die Beleuchtungefroffe und beren Sabritation. VIII. Band. Die Beleuchtungsfroffe und bereit Jaberfation. Eine Darfielung alter jur Beleuchtung verwenbeten Anterialien ih fierischen und pflanzlichen Ursprungs, des Vetroleums, des Setarins, der Theerole und des Paraffins. Enthaltend die Ghilberung ihrer Eigenschaften, ihrer Keinigung und praftischen Prufung in Bezug auf ihre Keinbeit und Leuchttraft, nehft einem Aubange über bie Betwerthung der flüssigen Kohlenwassersoffe zur Lampenbeseuchtung und Gosbeleuchtung und Gasbeleuchtung und Gasbeleuchtung und Gebarten. Bon Eduard Perl, Chemiter. Mit 10 Abbild. 9 Bog. 8. Eleg. geh. 1 fl. 10 fr. = 2 Mart.

Sandbuch

der praktischen

Seifen-Fahrikation.

Von

Almin Engelhardt

Berausgeber ber Seifenfieber-Beitung.

Erster Band.

Die in der Seifen-Sabrikation angewendeten Rohmaterialien, Maschinen und Gerathschaften.

Mit 66 Abbildungen.



Wien. Peft. Leipzig. A. Hartleben's Berlag. 1886.

Bvrwvrf.

Es giebt wohl keinen zweiten Industriezweig, welcher in den letten zehn Jahren so viel Berbesserungen, Erfinstungen und Neuerungen zu verzeichnen hat, wie die Seifens, Dels und Fett-Industrie.

Obgleich die Fachliteratur genannter Industriezweige feinen Mangel an guten Büchern hat, so existirt dennoch bis jest kein Werk, welches die Seisen-Fabrikation so ausführlich behandelt, daß es allen Unsprüchen und Anforderungen der Neuzeit vollkommen genügt.

Das Bedürfniß nach einem wirklich gediegenen Werfe trat um so mächtiger und fühlbarer heran, als die Seifen-Fabrikation aus dem engen Rahmen des Aleingewerbes hers ausgetreten und in den Rang der Großindustrie eingetreten ist. — Nicht die Wissenschaft allein — welche mit der Praxis setes Hand in Hand geht — sondern auch die Praxis selbst, die Maschinen-Industrie, und vor Allem die stille Werkstatt der Natur, welche uns fortwährend neue Fettkörper an die Hand giebt, haben die Seisen-Fabrikation auf ihre jetzige Höhe gebracht. Und doch scheint es fast, als wenn in unserer gegenwärtigen Zeit des Dampses dieser Industriezweig noch nicht auf dem Culminationspunkt angelangt sei, denn die ewig schaffende Natur liesert uns fortwährend neue Fettkörper, welche der menschliche Geist näher untersucht, um sie der Braxis nutbar zu machen.

Das vorliegende Werk beschäftigt sich eingehend mit der modernen Seifen-Fabrikation, mit den Alkalien, Fettkörpern und sonstigen Rohmaterialien, soweit sie zur Seifen-Fabrikation zur Verwendung kommen und für genannte Fächer von allgemeinem Interesse sind. — Das Werk ist das Ergebnis jahrelanger, rastloser Arbeit, und habe ich mich zur Veröffents lichung desselben erst auf Anrathen meiner zahlreichen Freunde, Fachgenossen und der hochgeachteten A. Hartleben'schen Verslagshandlung in Wien entschlossen.

Geftütt auf bas Urtheil meiner Freunde, übergebe ich hiermit meinen Fachgenossen dieses Werk, welches alle Neuerungen, Ersindungen und Verbesserungen in der Seisen-, Oelund Fett-Industrie gewissenhaft behandelt, darüber Bericht erstattet und außerdem den Zweck hat, den ersahrenen Fabriskanten und Siedemeister sowohl, als auch den Lehrlingen die Fabrikation der Seisen zu erleichtern, respective den letzteren dieselbe praktisch und faktisch zu lehren.

Ob, und wie mir biese Aufgabe gelungen ist, darüber mögen Fachleute entscheiden, doch kann ich mit gutem Geswissen versichern, daß die vorliegende Arbeit mit der größten hingebung unternommen und ausgeführt wurde.

Alle in diesem Werke enthaltenen Verfahren, Abhands lungen und Recepte sind der Praxis entnommen, respective gewissenhaft exprobt, und es kann daher jeder Seisen-Fabrikant ohne Anstand darnach arbeiten.

Meine eigenen langjährigen Erfahrungen, die ich als praktisch gebildeter Seifensieder und Chemiker in meinen früheren Stellungen als Siedemeister der größten Seifens Fabriken der Gegenwart und in meiner eigenen Dampsseifens Fabrik machte, sowie die Resultate von Versuchen und Untersuchungen, welche ich in meinem Laboratorium anzustellen Gelegenheit hatte, mögen zur Vervollständigung des Ganzen dienen.

Almin Engelhardt.

Inhalt.

Erster Band.

Borwort.	B. Fette vegetabilifden Urfprunge.
Einleitung.	a) Richt trodnenbe Dele.
1. Befchichte ber Geife 1	1. Palmöl 152. — 2. Cocoenufol 170.
2. Begriff ber Ceife 5	— 3. Palmfernöl 174. — 4. Erds
3. Berfeifungeproceg 7	nußöl 182 5. Canblenußöl 186.
4. Eigenschaften ber Geife 9	- 6. Baumöl (Olivenöl) 186
5. Ueber bie chemische Wirfung . 9	7. Sulfuröl 191. — Mipeöl 194
I. Die in der Seifen-Kabrikation	b) Trodnende Dele
	1. Baumwollenfaatöl (Cottonöl) 197. —
nöthigen Rohstoffe.	2. Dotteröl 202. — 3. Hanföl 203.
1. R ali	- 4. Leinöl 203 5. Mohnöl 205.
2. Natron 24	— 6. Ricinusöl 206. — 7. Sonnen=
Berfchiedene Methoden gur Ermitte-	blumenöl 209. — 8. Sefamöl 210
lung des Handelswerthes der Soba	Beftimmung freier Sauren in ben
und Pottasche (mit Fig. 1, 2, 3, 4) 28	Delen
Prüfung der Pottasche und Soda	Die Feftfäuren im Allgemeinen.
auf ihren Handelswerth (Alkali=	A. Thierifden Urfprunge 213
metrie, mit Fig. 5)	1. Talgjäure 214. — 2. Margarinfäure
Beftimmung bon Rohlenfaure in	215. — 3. E lainfäure 217. —
Carbonaten, Soda 2c. (mit Fig. 6) 62	4. Glycerin
Neuer Apparat zur Bestimmung	B. Begetabilifden Urfprunge 224
ber Raufticität ber Laugen (mit	Palmöl=, Balmternöl=, Baumöl= und
Fig. 7, 8, 9) 68	Cottonölfettfäure (mit Fig. 10) 225-232
Ermittelung des Sandelswerthes	Andere zur Seifen-Fabritation nöthigen
der Soda und Pottasche (Fig. 10) 71	Etoffe.
Ermittelung, wie viel eine Lauge	1. Barg 232. — 2. Bafufine 233. —
Soda oder Pottasche enthält 72	3. Gincerin 235. — 4. Bafeline . 246
3. Der Aettalt und feine Brufung 73	· ·
4. Das Salz und sein Bortommen 85	III. Die Anlage einer Seifen-
5. 2Baffer	Fabrik.
6. Wasserglas	Die Seifen- und Barfümerie-Fabrit des
II. Fette und Bele.	Berrn C. S. Dehmig-Beiblich in
A. Fette thierifden Urfprunge.	Beit (mit Fig. 11) 251
1. Talg 110. — 2. Knochenfett 133. —	Die Seifen= undBarfümerie=Fabrit ber
3. Rammfett 141. — 4. Schweine=	herren 3. G. Moufon & Co. in
fett 142. — 5. Rlauenfett (Rlauen=	Frankfurt a. M. (mit Fig. 12) 255
öl) 143. — 6. Walfett 144. —	Anlage einer Seifen-Fabrit im Allge-
7. Thran	meinen
	1 4

Cuit	O ente
Erforberniß besonderer Genehmigung 261. — Einreichung bes Genehmigungsantrags 261. — Prüfung bes Antrags; Ertheilung oder Berssagung ber Genehmigung 262. — Erhebungen von Einwendungen 262. — Recurbrecht 263. — Zusständige Behörben 264. — Kosten 264. Berschiedene Formen der Siedetessel	Dampfüberhitungs-Apparat (m. Fig. 44) 800 Siebekessel mit Krüd-Apparat (mit Fig. 45)
(mit Fig. 13, 14, 15 und 16) 267 Neue praktische Einrichtung in Seifen= Fabriken (mit Fig. 17) 273	Abfolute, rauchfreie Berbrennung bei Feuerungsanlagen jeber Art, als: Siebeteffel, Dampfteffel 2c. (mit
Wasch inen, Apparate und Geräth- schaften zur Seifen-Fabrikation.	Fig. 49, 50 und 51)
Bleichen ber Dele und Fette mit bem	Fig. 55)
Rorting'ichen Dampfftrahl = Luft=	Sobel= und Theilmaschine (mit Fig. 56) 826
fauge-Apparate (mit Fig. 18) 275	Seifenriegel-Sobelmafdine (m. Fig. 57) 327
Autoclav zum Spalten der Reutral=	handmaschine ober Geige (mit Fig. 58
fette (mit Fig. 19) 277	und 59)
Excelfior = Extractions = Apparat (mit	60, 61 und 62)
Fig. 20) 279 Rohtalg=Wahlmaschinen (m. Fig. 21, 22) 282	Praktischer Eimerschöpfer (mit Fig. 63,
Reue Talgichmel3=Apparate mit herme=	64 unb 65)
tischem Berichluß (mit Fig. 28) 284	Dampfdoppelfeffel gur Toilettenfeifen=
Rene Talgichmelg-Apparate (mit Fig.	Fabrifation (mit Fig. 66) 332
24, 25)	
Talgichmel3-Apparat mit birectem	IV. Die eigenfliche Seifen-
Dampf (mit Fig. 26, 27) 289	Xabrikation.
Delausblafe-Apparat (mit Fig. 28) 292	Die Darftellung ber Laugen 334
Berbefferter Laugenäscher (mit Fig. 29) . 293	Tabellen für Pottaiche und für Soda 343
Laugen= und Seifenpumpen (mit Fig.	Anwendung der Requivalente beim
30, 31 unb 32)	Seifenfieden
Reffeleinmauerung für Seifen=Fabri=	Berfeifung ber Fette
🙀 tation A (mit Fig. 33, 34 und 35) 298	Das Sieden ber Seife 365
Reffeleinmauerung für Seifen=Tabri=	Schnellseifen=Fabrifation 370
fation B (mit Fig. 36, 37, 38, 39,	
40, 41 und 42) 304	Anhang.
Siebekeffel mit Dampfheizung (mit	Untersuchung ber Seife 380
Fig. 43) 307	Calculationen

Einleitung.

1. Gefdicte der Seife.

Die Geschichte der Seife ist eine uralte und reicht in das graue Alterthum zurud. Widmeten doch schon zu jener Zeit die Culturvölfer der Körperpflege eine fast zärtliche Sorgfalt.

Daß unsere Vorsahren die Seife schon vor Christi Geburt gekannt haben muffen, geht daraus hervor, daß Plinius das damals so wichtige Product erwähnt und gang wörtlich sagt:

Die Seife wird aus Del, Talg, Afche und Kalf bereitet, die harte Seife aus benselben Stoffen, nur mit Zusatz von Salz.

Der älteste und berühmteste griechische Dichter Homer, welcher 260 Jahre nach Trojas Zerstörung gelebt hat, muß die Seife noch nicht gekannt haben, wie aus Odhssee VI hervorgeht, denn darin ist aussührlich erwähnt, wie die liebsliche Nausikaa von ihrer Mutter ausgerüstet wurde, als sie zum Fluß mit Bäsche zu waschen ausziehen wollte. Sie hat wohl stärkenden Bein, auch geschmeidiges Del in goldner Flasche erhalten, damit sie sich labe, allein Seife erhielt sie nicht.

Wie Plinius weiter sagt, bezogen die Römer ihre weichen und harten Seifen aus Gallien und Germanien und es läßt sich baher mit ziemlicher Bestimmtheit annehmen, daß die Erfindung der Seife gallischen oder germanischen Ursprungs ist. Die cultivirten Römer haben erst 75 nach Christi Geburt, als die Seife zu vielerlei Zwecken verwendet wurde, selbige selbst bereitet. Es ist auch factisch erwiesen, daß man beim Außegraben von Pompeji — welche Stadt bekanntlich 79 nach Christi Geburt durch einen Aschenregen des Besuds verschüttet wurde — eine Seifensiederei entdeckt hat.

Die Araber und die ihnen anverwandten Bölker hatten, wie der Koran beweisen soll, Seife und Soda, welche letztere sie aus sodahaltigen Pflanzen gewonnen, gekannt.

Die Erfindung der Seife mag wohl keine zufällige gewesen sein, dem die zur Seifenfabrikation erforderlichen Stoffe, als: Alkalien, Fette, Wasser 2c., sinden sich nirgends in der Natur vereinigt vor. Sie müssen vielmehr miteinander in Berbindung gebracht werden, welche Operation chemische Kenntnisse voraussetzen läßt.

Das Verfahren unser Vorvordern, aus den bereits oben erwähnten Stoffen, wie Oel, Talg, Asche, Kalk 2c., Seife zu bereiten, war ein überaus mühsames und zeitraubendes, denn man brauchte 6 bis 8 Tage Zeit hierzu, um einen Sud Seife darzustellen, welcher jetzt kaum so viel Stunden in Anspruch nimmt.

Ja es mag wohl oft vorgekommen sein, daß die Quantitäten der erzeugten Seife so unbedeutend gewesen sind, daß selbige kaum den eigenen Bedarf gedeckt haben, denn das Seifekochen wurde, da die Seifensiederei kein eigenes Gewerbe war, in jeder Haushaltung vorgenommen.

Deffen ungeachtet blieb es jahrhundertelang so, bis sich allmählich ein besonderes Gewerbe daraus entwickelte.

Das Seifensiedergewerbe blieb aber trothem bis zum 12. Jahrhundert eine freie Kunft und obgleich dasselbe nicht zu ben unfreien Handwerken gezählt wurde, wie aus einem Befehl Karl bes Großen hervorgeht, daß Seifensieder, Gold-

und Silberschmiede, Bäcker 2c. sich an den kaiserlichen Hösen ansetzen sollten und daß Ludwig der Fromme über Handwerker, welche die Märkte bereisten, specielle Bestimmungen tras. Die Seisensieder wollten keine Zünfte bilden. Denn nachdem im Jahre 1149 saut Zunfturkunden in Köln eine Zunft existirte und in Magdeburg 1147 der Zunftzwang bestand, d. h. das Berbot enthielt, daß ein nicht der Junnung angehöriger Handwerksgenosse im Bezirke der Stadt das betreffende Gewerbe nicht betreiben durfte, so kommen erst eirea 200 Jahre später, und zwar in Augsburg 1324, in Brag 1336, in Wien 1331, in Nürnberg 1357, in Ulm 1384 2c. die ersten Seisensiedersinnungen vor. — Wie bereits bemerkt, entwickelte sich das Seisensiedergewerbe nur langsam und mit ihm auch andere Gewerbe, welche die reinigende Kraft der Seise kennen sernten, wie z. B. die Tuchwalker, Tuchmacher, Strumpswirfer, Zeugweber 2c.

Daß der Seisenverbrauch schon vor mehreren Jahrhunberten ein bedeutender gewesen sein mag, geht aus einem Patente hervor, welches im Jahre 1622 in London einer Gesellschaft von Seisensiedern ertheilt wurde, für welches Monopol diese jährlich mindestens 200.000 Centner Seise mit 20.000 Pfd. Sterling — 400.000 Mark versteuern mußten.

Dieses Patent gab Veranlassung zu einem Streit mit ben übrigen Seifensiedern (Soap maakern), die sich der Gesellschaft nicht anschließen wollten und von denen auch eine große Anzahl lange Zeit im Gefängniß gehalten, Alle aber in beträchtliche Gelbstrasen genommen wurden. Die Seisenspreise wurden von der Regierung sestgesetzt. Daß die Patenttäger kein schlechtes Geschäft gemacht, zeigte das Anerbieten, die Steuer von 4 Pfd. Sterling auf 6 Pfd. Sterling per Tonne erhöhen zu lassen.

Indeß kam die Regierung bald wieder zu befferer Ginficht und kaufte im Jahre 1637 das Batent, sowie die Fabriksanlagen, Vorrathe 2c. zu hohem Preise zurud und gestattete ben Seifensiebern, ihr Gewerbe wieder aufzunehmen.

Unserem Jahrhundert war es vorbehalten, große Reformen zu bringen, indem uns die Wissenschaft und die Natur die Mittel an die Hand gaben, diesen so wichtigen Industriezweig zu vervollkommnen.

Ein völliger Umschwung in der Seifenindustrie und die eigentliche Begründung ihrer modernen Aera wurde herbeisgeführt zunächst dadurch, daß der berühmte französische Chesmiker Michel Eugene Chevreul, geb. am 31. August 1786 in Agers, im Jahre 1823 das Resultat seiner zehnjährigen wissenschaftlichen Forschungen veröffentlichte, worin er der Seisensabrikantenwelt Ausschluß über die wahre Natur des Verseifungsprocesses gab. Hierdurch schuf er gleichzeitig die Grundlage zur Stearinkerzensabrikation. Hierzu kam noch die Erfindung der Darstellung der künstlichen Soda aus Kochsalz nach dem Les Blanc'schen Versahren durch James Muspratt in Livervool.

Bis zu Anfang dieses Jahrhunderts kannte man nur die Bereitung der Soda aus der Asche der Seepflanzen und gingen z. B. noch gegen Ende des vorigen Jahrhunderts für 30 Millionen Francs jährlich allein von Frankreich nach Spanien, dem Hauptsitz der Sodafabrikation.

Die vielen Kriege Frankreichs hatten zunächst eine Folirung vom Ausland zur Folge, die dem Gewerbe die nöthigen Hilfsmittel entzog; der einzige Ersat aber, die Pottasche, wurde von den Pottaschessiedereien zur Pulversabrikation in Anspruch genommen und die Noth drängte von allen Seiten.

Im Jahre II (1793) ber Republik erließ baher ber Bohlfahrtsausschuß eine Aufforderung an alle Bürger, Mittel und Wege zu finden zur Erzeugung von Soda und die bestreffenden Vorschläge an eine hierzu niedergesetzte Commission

einzureichen Le-Blanc war so glücklich, das Rechte zu finden, erhielt aber ben von Napoleon I. hierfür ausgesetzten Preis nicht, da inzwischen die Bourbonen zurücksehrten und die große Ehrenschuld nicht anerkannten.

Obgleich die Seifenindustrie in England und Frankreich schon vor Erfindung der nach dem neuen Berfahren dargestellten Soda sehr bedeutend war, so erhielt sie aber durch letztere einen sehr mächtigen neuen Impuls; nicht so in Deutschland, wo es beinahe noch 20 Jahre dauerte, dis die altväterlichen Borurtheile besiegt waren und man sich den Bortheilen des neuen Versahrens der Verseisung mittelst Soda nicht mehr verschloß.

Den beutschen Seifensiedern J. B. Grobhaus in Darmstadt und F. E. Alepzig in Leipzig gebührt das Berstenst, Borkampfer in der neuen Richtung gewesen zu sein, indem sie, eine Ausnahme der damaligen Seifensieder, einen rationellen Betrieb ihrer Geschäfte anstrebten und im Jahre 1841 ein in diesem Sinn geschriebenes Werken veröffentlichten.

Aber nicht allein der Wiffenschaft ist es zu danken, daß die Seifenfabrikation ganz neue Bahnen beschritt, sondern einen noch größeren Dank gebührt der Natur.

Es ist ja bekannt, welchen Umschwung das Cocosöl und Balmöl in der Seifenfabrikation hervorgerufen hat. Aber auch eine Reihe anderer Dele und Fette waren schon vorhanden und viele andere kamen noch hinzu, z. B. Balmkernöl, Cottonsöl und viele andere, welche Alwin Engelhardt in Leipzig im Jahre 1863 in der Seifenfabrikantenwelt einführte und die nöthigen Fabrikationsversahren veröffentlichte.

2. Begriff der Seife.

Benn Aetnatronlauge mit einem Fettförper gusammengefocht wird, so entsteht ein gleichartiger Seifenleim, bas heißt, der Fettförper hat sich mit der Lauge verseift. Das Fett hat demnach seine Eigenschaft verloren und macht keine Fettslecken mehr. Setzt man der Masse so viel Kochsalz hinzu, bis sich die Lauge trennt, so erhält man eine sogenannte Kernseise oder fettsaures Natron. Bringt man Aetskalilauge mit klüssigen Delen oder Fetten zum Kochen, dis der gesbildete Seisenleim dick und kurz wird, so erhält man Schmiersseise oder fettsaures (ölsaures) Kali.

Man hielt früher die Seise als eine Berbindung der Fette oder Dele mit den Afalien, wobei diese die Eigenschaft erlangten, sich im Wasser aufzulösen. Es ist nun aber erwiesen, daß sich der mittelst einer Säure aus der Seise abgeschiedene fette Körper leichter in Alfohol auflöst, wie vor seiner Verseifung.

Die Wiffenschaft und namentlich die Praxis hat ferner gefunden, daß sich das Del oder Fett nicht als Ganzes, sondern nur ein großer Theil desselben mit den Alfalien verbindet, mährend ein anderer Theil aber ausgeschieden wird.

Der Theil, welcher sich mit dem Alfali verbindet, ist Dels oder Fettsäure, der Theil, welcher ausgeschieden wird und in die Unterlauge geht, ist ein süßschmeckender, sprupsartiger Körper. Scheele bezeichnete diesen Körper mit Delsüß. Dieses sich im Wasser leicht lösliche Delsüß wurde vielfach mit "Scheele'sches Süß" bezeichnet. Unter dem Namen Glycerin ist es jedem Seifensabrikanten bekannt.

Die vollständige Auftlärung des Borganges bei der Berbindung von Fett und Alfali, den wir den Seifenbildungs-proceß nennen, verdanken wir jedoch den Untersuchungen Chevreul's. Dieser berühmte Chemiker fand hierbei, daß die neutralen Fette, wenn kaustische Alkalien oder Bleioryd unter den geeigneten Umständen auf sie einwirken, in fette Säuren (Fettsäure) und Glycerin zerlegt werden, von denen die

ersteren sich mit basischem Ornd verbinden, mahrend das Ginserin zurückleibt.

Bei dieser Spaltung der neutralen Fette nehmen sowohl die Fettsäuren, wie das Glycerin die Elemente des Waffers auf, so daß ihr Gesammtgewicht mehr beträgt, als das des neustralen Fettes.

3. Berfeifungsprocef.

Die Bilbung ober Entstehung von Seife beruht auf ber Zerlegung ber neutralen Fettförper (Glyceride) in Glyscerin und fette Säuren (Fettsäuren) und ber Verbindung bieser letzteren mit einem Alfasi.

Die Seifen sind demnach Verbindungen von Alfali mit Dels oder Fettsäure. Die Neutralfette oder Dele sind aber Berbindungen von Fettsäuren (Delsäure) mit Delsüß (Glyscerin) oder mit der Grundlage der letzteren.

Aehnliche Verbindungen gehen Alfalien auch mit Harz, Wachs 2c. ein, doch sind diese Harz- und Wachsseifen im Wasser schwer löslich.

Obgleich die Zerlegung der neutralen Fette durch kausstische Alkalien schon bei gewöhnlicher Temperatur erfolgt, so wird dieselbe doch, wie bei den meisten chemischen Proseessen, durch die Wärme wesentlich erleichtert und befördert. — Bei der großen Verschiedenheit des specifischen Gewichts der Lauge und der geschmolzenen flüssigen Dele und Fette würden sich die beiden Körper nach ruhigem Stehen bald wieder vonseinander scheiden und das Del oder Fett oben auf der Lauge schwimmen. Es würde nur eine unvollständige Verbindung bilden. — Werden indeß beide Körper tüchtig durchgerührt, oder wird das Verbinden durch Kochen bewerkstelligt, so versbinden sich immer mehr Fettförper und bringen somit neue Mengen von Seisen; schließlich entsteht eine vollkommene klare Lösung von Seise in Wasser (Seisenleim). Hiermit hat

ber eigentliche Verseifungsproceß seine Endschaft erreicht. — Sett man nun diesem Seifenleim salzsaures Natron (Rochsalz) zu, so erreicht man einen doppelten Zweck: 1. wird aus Kaliseise Natronseise, 2. wird das übrige Wasser aus der Verbindung abgeschieden und diese wird dadurch sester und weniger wasserhaltig. Die Salzsäure des Kochsalzes versbindet sich demnach mit dem Kali der weichen Seise und das Fett der Seise dagegen mit dem Natron des Kochsalzes.

Es geht also beim Aussalzen der Kaliseife ein doppelter chemischer Proces vor sich.

Dies ware also im Allgemeinen die Seifenbereitung; sie ist einfach und leicht. — Wenn indessen die Seifenbereitung Schwierigkeiten barbietet und mißlingt, so sind keine normalen Verhältnisse vorhanden:

- 1. In ber Lauge. Die Lauge ist vielleicht zu hoch ober zu niedrig im Kalf und muß in beiben Fällen absgeholfen werben;
 - 2. war das Feuer anfangs zu ftark und gab keinen Berband;
- 3. war vielleicht die Lauge zu stark oder zu schwach oder übertrieben;
 - 4. hatte bie Seife vielleicht zu wenig Lauge.

Wenn die Verhältnisse normal sind, so ist ein Miß= lingen kaum benkbar.*)

Aus diesen Gründen ist die Kenntniß der Urstoffe und die Fähigkeit, dieselben nach ihrem Werthe zu beurtheilen, von größter Wichtigkeit. Wir werden, che ich auf das Einzelne der Seisenfabrikation übergehe, die Rohproducte, Fette, Alkalien, Wasser 2c. kennen lernen, aus welchen die Seifen fabricirt werden.

^{*)} Wir fommen fpater noch einmal barauf gurnd.

4. Eigenschaften der Seifen.

Waschen mit Seifen. Die Seifen haben zwei wichtige Eigenschaften:

- 1. fie lofen Dele und Fette auf, und
- 2. sie zerfallen sehr leicht, schon burch bloge Vermischung mit vielem Basser, in ein saures Salz und in ein freies Alfali; bas lettere löst bekanntlich bie meisten organischen Stoffe auf, bas erstere aber bewirkt durch seine Schlüpfrigkeit ein leichtes Begspulen ber gelösten Stoffe von anderen Körpern.

Auf diesen beiden Eigenschaften beruht die Anwendung der Seife zum Waschen. — Das ausgeschiedene saure fetts saure Alkali mildert zugleich die Einwirkung des freien Alskalis und hält die Gegenstände, welche mit Seife gewaschen werden, geschmeidig, während sie spröde werden würden, wenn man sie mit Alkalien allein reinigen wollte.

Die Fettsäuren sind bennach als Einhüllungsmittel und Träger der Alkalien, wie zugleich als Schutmittel gegen den Uebergang derselben in den kohlensauren Zustand anzusehen und können, im Hinblick auf ihr Verhalten gegen die Alkalien, gewissermaßen einem Schwamm verglichen werden, der größere Mengen von Wasser aufnimmt, sie aber nur nach und nach wieder abgiebt.

Wollene Sachen, die nicht einlaufen follen, wäscht man statt mit Seife mit einer bunnen Auflösung von Soba.

5. Aleber die demifde Birkung der Seife.

Die Wirfung des Wassers auf die Seise und das Reinigungsvermögen der letzteren sind Gebiete, auf denen zwar schon recht viel gearbeitet und studirt worden ist, die aber trotzdem auch heute noch nicht als völlig erforscht betrachtet werden dürfen. Als allgemein richtig wird die von Berzelius seinerzeit aufgestellte Theorie anerkannt, und die Nütslichkeit von

Seifen jum Reinigen von Stoffen bafirt man allgemein auf nachfolgende Urfachen: 1. Auf die Leichtigkeit, mit welcher neutrale Seifen in faltem Waffer in faure Seifen und freies Alfali zerlegt werben: 2. auf die Gigenschaft ber Seife, mit fettigen Substanzen Emulfionen zu bilben. Die erfte biefer Unfichten, die fich auf Chevreul's Experimente ftutt. ift ichon lange als vollständig falich nachgewiesen. richtig, bann mare ber Brocef bes Waschens mit Seife weiter nichts, als eine recht theure Art und Weise, verdünnte Alfalien au verwenden und gleicherzeit murbe folgen, baf heife Seifenlösung eine geringere Reinigungsfraft besitze, als falte. -Und bas ift gerade bas Gegentheil von dem, mas durch die Braxis erwiesene Thatsache ift. Um die Möglichkeit solcher Einwürfe zu beseitigen, haben Berug u. A. behauptet, bag neutrale Seifen löslich find, fich aber in heißem Waffer nicht gerseten, mahrend sie mit kaltem Wasser in bafische Seifen und saure Seifen zerfallen. Die bafische Seife verseift bie fettigen Substanzen und macht fie löglich, mahrend bie faure Seife die durch die basische Seife geformten Körper umhüllte und fie verhinderte, fich wieder an der Fafer festzuseten. Aber biefe Spothese ift ebenfalls irrig und erklart auch feineswegs, warum beiße Seifenlösungen wirksamer als falte find.

Die Frage der Reinigungskraft von Seife erschien demnach wichtig genug, um Experimente zu ihrer Lösung zu veranstalten. Verwendet wurde eine Marseiller Seife; dieselbe
wurde erst mit Kochsalz ausgefällt, in Alfohol gelöst, die
filtrirte Lösung abgedampst und so noch zweimal gelöst; das
Resultat war eine in heißem Wasser vollständig lösliche Seife,
mit alkalischer Reaction auf Lackmus und frei von Alkalihydraten oder Carbonaten, wie das durch chemische Untersuchung der alkoholischen Lösung der mit Kochsalz gefällten
Seife constatirt wurde.

Die wie oben beschrieben behandelte Seife enthielt in 100 Theilen Trockensubstang:

Fettfäuren mit bem Schm	clz	pun	£t	lufttroden	über Schwefelfäure getrocknet
bei $4^{1}/_{2}{}^{0}$ C				69.40	91.43
Wasser				29.41	_
Natron				7.82	11.32
Diverse Mineralsubstanzen				0.16	0.31

Nunmehr wurden Lösungen der Seife von verschiedenem Concentrationsgrade hergestellt und dieselben dialhsirt; die dialhsirten Lösungen wurden eingedampft und der Rückstand analhsirt. Nachstehend die Resultate:

- 1. Neutrale Seifen, in warmem und faltem Waffer löslich, werben im Waffer in basische und saure Seifen zersjett, die in warmem Waffer wenig, in kaltem Waffer bagegen vollständig löslich sind.
- 2. Die Zersetzung ber neutralen Seife geht im warmen Baffer viel leichter vor sich, als im kalten und die benöthigte Zeit variirt mit der Concentration und der Temperatur der Lösung.
- 3. Basische Seifen dialnsiren leicht; saure Seifen thun bas nicht.
- 4. Die dialhsirte Lösung einer basischen Seife, die noch neutrale Seife enthalten kann, wird weiter in saure und basische Seife zersetzt, bis die Lösung nur noch basische Seifen enthält, die durch die Dialhse von den sauren Seifen getrennt werden.
- 5. Bei ber Zersetzung von neutralen Seifen in Gegenwart von Wasser entstehen weber Alkalihybrat noch Carbonate; man kann sich leicht hiervon überzeugen, wenn man die basische Seifenlösung mit Rochsalz fällt und die filtrirte Flüssigkeit analysirt.

Ferner wurde die Einwirfung des Wassers auf Seifen untersucht; zu dem Behufe wurden 100 Gramm Seife in 1 Liter heißen destillirten Wassers gelöst und die Lösung 24 Stunden in einer offenen Flasche hingestellt; dann wurde

filtrirt und die filtrirte Lösung des löslichen Theiles und der unlösliche Ruckftand untersucht.

Nachstehend die proportionellen Mengen basischer Seife, vollständig löslich im Wasser; dieselben wurden durch Trennung von der sauren Seife, die dei der Behandlung mit Wasser neutrale Seifen bildet, ermittelt.

- 1. Basische Seifen sind in kaltem Wasser vollständig löslich, mahrend saure Seifen selbst in heißem Wasser nur wenig löslich sind.
- 2. Basische Seifen werben mittelst Kochsalz vollständig gefällt und ihr Alfali wird nicht frei gemacht.
- 3. Bässerige Lösungen basischer Seifen, besonders wenn sie warm sind, geben mit Oleinsäure und anderen Fetten eine klare Flüssigkeit, die auch beim Abkühlen klar bleibt, wenn eine genügende Menge basischer Seife verwendet wurde. Wird die Lösung der Luft ausgesetzt, so wird sie nach einigen Tagen trübe und die dann entstandene Mischung von basischer und neutraler Seifewird weiter in basische und saure Seifen zerlegt.
- 4. Basische Seifen geben beim Erwärmen ein Lösungsmittel für saure Seifen ab, und die so hergestellten Lösungen
 werden nach fürzerer und längerer Zeit trübe, je nach dem Berhältniß von basischer zu saurer Seife. Das ist die Ursache,
 warum die gewöhnlichen Handelsseifen in heißem Wasser löslich sind, obgleich sie sowohl in Berührung mit kaltem als
 warmem Wasser in basische und saure Seifen zersetzt werden.
- 5. Die wässerigen kalten Lösungen basischer Seifen versbinden sich nicht mit Fett, sondern emulsioniren dasselbe; so wurde mit Triolein eine dicke, weiße Masse erhalten, die sich für Monate unverändert hielt. Die Masse wird durch Erwärmen durchaus nicht beeinflußt; wird aber 80grädiger Spiritus hinzugefügt, so trennen sich die Fettsubstanzen und schwimmen auf der Oberstäche der klaren Lösung, die kein Glycerin ents

hält. Das ift auch wieder ein Beweis, daß entgegen der allgemeinen Annahme keine Berfeifung stattgefunden hat, sondern daß nur eine Emulsion gebildet wurde.

Gewöhnliche neutrale Seifen besitzen dieselbe Emulsionsfähigkeit nur in einem geringeren Grade und das besonders, wenn warm. Aber auch hier tritt keine Verseifung ein. Saure Seifen besitzen diese Eigenschaften nicht oder doch nur in geringem Grade.

6. Die Behandlung kalter Lösungen basischer Seifen mit Kohlensäure macht die Lösung milchig trübe; beim Erwärmen wird die Flüssigkeit wieder klar. Borausgesetzt, daß diese durch Behandlung von basischen Seifen mit Kohlensäure erhaltenen unlöslichen Berbindungen ein geringeres Reinigungsvermögen besitzen, als basische und neutrale Seifen, so erklärt sich damit zur Genüge, warum man an Kohlensäure reiche Wasser industriell nicht mehr zur Herstellung von Seifenlösungen gebrauchen kann.

Das Borftebende erklärt nicht nur bas größere Reini= gungsvermögen heißer Seifenlösungen im Bergleich mit kalten, sondern erklärt auch die Unterschiede, die man eventuell in der Quantität und im Reinigungsvermögen von Seifen auffinden fann, die aus benfelben Rohmaterialien hergestellt wurden. So passirt es 3. B., daß man mit Seifen von gleicher demischer Busammensetzung bei verschiedenen dustriellen Processen gang verschiedene Resultate erzielt. Der Grund bafür ift ber, baf bie Seifen, obgleich vielleicht frei von freiem Alfali, bennoch bafifche und faure Seife enthalten. Das wieder beweift aber die hohe Bedeutung des Umftandes, nicht allein Seifen frei von freiem Alfali herzustellen, sondern auch möglichft neutrale Seifen zu produciren, ba felbft die Gegenwart bafifcher Seifen für einzelne Industrien, wie g. B. das Rochen von Seidenwaaren, von Nachtheil sein kann. Oscar Scheuer hat vor furger Beit eine mit bem Borftebenden

zusammenhängende Thatsache von hoher Bedeutung bekanntgegeben. Er weift damit nach, wie die Methode bes Rochens bie Qualität bes Broductes beeinfluffen fann. Da neutrale Seifen bas Broduct einer Berbindung von bafifcher mit faurer Seife find, fo stellen fie das bei ber Seifenfabritation erfterhaltene Product dar. Da man, wie wir oben gesehen haben, neutrale Seifen mit Rochfalz vollständig fällen fann, fo wird es damit leicht verständlich, daß einzelne Sandelsseifen fein freies Alfali enthalten und doch größere Mengen einer Bafis als für eine neutrale Seife nothwendig ift, und bag Seifen, mit einer unzureichenden Menge von Basis hergestellt, leiftungsfähiger sein können, als neutrale Seifen. Das find Gesichtspuntte, welche man im Auge haben muß, wenn man durch chemische Untersuchung einer Seife feststellen will, ob sie für bestimmte industrielle Awecke brauchbar ist. Rum Schluß mag noch gesagt sein, daß das Reinigungsvermögen einer Seife von nachfolgenden Thatfachen abhängig ift:

- 1. Wasser, besonders heißes Wasser, zersetzt die neutralen Seifen in basische und saure Seifen, ohne daß sich freies Alkali bilbet.
- 2. Die Lösungen basischer Seifen wirken als Lösungs= medien für saure Seifen und die freien Fettsäuren und emulsioniren die fettigen neutralen Körper, ohne sie zu verseifen.
- 3. Saure Seifen besitzen nicht die Eigenschaft, weder Fettsubstanzen, noch fettige neutrale Bestandtheile aufzulösen ober zu emulsioniren.
- 4. Rohlensäure macht bafische Seifen unlöslich, ohne daß freies Alfali gebildet wird.

Die in der Seifen-Rabrikation nöthigen Rohstoffe.

1. Kali.

Das Kali ist das Oxyd des Kaliums und entsteht aus der Verbindung des letzteren mit einer bestimmten Menge Sauerstoff; es verbinden sich nämlich 39·11 Gewichtstheile Kalium mit 8 Gewichtstheilen Sauerstoff und geben 47·11 Gewichtstheile Kaliumoxyd oder Kali, so daß dieses in 100 Theilen aus 83·03 Theilen Kalium und 16·97 Theilen Sauerstoff besteht.

Die Darstellung bes Kalihydrats, auf die wir später zurückkommen werden, geschieht immer auf die Weise, daß man eine nicht zu starke Auslösung von reinem kohlensauren Kali, durch Zusat einer bestimmten Menge Kalkhydrat und Dampsen der Flüssigkeit, ätzend macht, absetzen läßt, die klare Lauge in einen blanken eisernen oder silbernen Kessel rasch eindampst und den Kückstand schmilzt. Das erkaltete Kalishydrat bildet eine weiße harte und spröde Masse von saserigkrystallinischer Gestalt und 2·1 specifischem Gewicht. Es schmilzt noch unter der Rothglühhitze zu einer klaren und farblosen Flüssigkeit; beim Kothglühen verdampst es und bildet weiße, stechend riechende Nebel von wieder verdichtetem Kalihydrat. Von Wasser wird es sehr leicht und unter starker Erhitzung ausgelöst.

Die Erhitung fommt davon her, daß das Ralibydrat noch 4 Aequivalente Waffer aufnimmt und ein zweites Sporat bildet, welches auch frustallisirt erhalten werden fann, wenn man sehr concentrirte Lösungen längere Reit an einem fühlen Orte fteben läßt. Beim Auflosen des zweiten Sydrats entsteht feine Barme, vielmehr eine Temperaturerniedrigung und beim Bermischen mit Schnee fogar ftarte Ralte. Das mafferfreie Rali sowohl, als auch die Ralihydrate ziehen in der Luft rasch Rohlenfäure und Wasser an, zerfließen und verwandeln sich ichlieflich in eine Auflösung von kohlensaurem Rali, weshalb fie in geschlossenen Gefäßen aufbewahrt werden muffen. Das Rali ist die stärkste Base, die wir haben, so daß alle anderen Bafen burch Rali aus ihren Berbindungen frei gemacht und, insofern fie unlöslich find, niedergeschlagen werben. Organische Stoffe, pflangliche sowohl, als thierische, besonders lettere. werden selbst von verdünnter Ralilauge angegriffen und zersett.

Das in den Seifenfabriken gebrauchte Aegkali wird ent= weder aus der Holzasche, Pottasche, Wollschweiß oder Rüben= melasse gewonnen.

Da uns ber beschränkte Umfang bieses Buches eine längere Abhandlung nicht gestattet, so wollen wir diese Producte einer furzen Betrachtung unterziehen.

Holzasche. In holzreichen Gegenden, respective in solchen Gegenden und Ländern, woselbst ein Ueberfluß von Holz vorhanden ift, wird die Holzasche auch noch zur Seifensfabrikation verwendet, vorausgesetzt, wenn in der Nähe keine Pottaschefabriken existiren.

Je nach der Holzart ist die daraus gebrannte Asche sehr verschieden. Die Buchenholzasche enthält z. B. 11·72 Procent fohlensaures Kali und 12·37 Procent fohlensaures Natron, während die Tannenholzasche 11·30 Procent fohlensaures Kali und 7·42 Procent fohlensaures Natron enthält.

Rali. 17

Unter günstigen Berhältnissen kommt, wie gesagt, das aus Holzasche dargestellte Kali kaum halb, oft sogar nur den dritten Theil so hoch zu stehen, als das aus Pottasche; es hat dies zum Theil seinen Grund darin, daß bei der Selbstdarstellung von Bottasche in der Form von Lauge, sowohl die Eindampfungs- und Calcinations-, sowie auch die Transportkosten erspart werden.

Pottasche. Die Pottasche ist, wie sich schon aus Borstehendem ergiebt, das Product des Auslaugens von Holzsoder Pslanzenaschen 2c., des Eindampfens der Lauge und der Calcination des hierbei erhaltenen Kückstandes. Sie besteht ihrer Hauptmasse nach aus kohlensaurem Kali, enthält aber neben diesem auch alle diejenigen auslöslichen Salze, die sich auch in der Holzasche sinden.

Die Darstellung ber Pottasche aus Holzasche ist kurz solgende: Nach vollständigem Auslaugen der Holzasche werden die Laugen in flachen eisernen Pfannen eingedampst, bis sie dickflüssig geworden sind, und eine herausgenommene Probe trystallinisch erstarrt.

Bei mäßigem Feuer wird nun die Masse ausgetrocknet und so die Rohwaare als eine braune, bis zu 10 Procent Basser enthaltende Baare gewonnen. Die braune Farbe hat ihren Grund in den mitextrahirten organischen Substanzen. Um diese zu zerstören und das anhängende Basser zu entssernen, wird die braune Masse in Flammenösen geglüht. Bei der Operation, während welcher ununterbrochen gekrückt wird, darf die Masse jedoch nicht zum Schmelzen kommen; die färbenden organischen Substanzen verbrennen bei der Glühshitze und die erkaltete, nunmehr weiße oder graus oder blaus weiße Masse wird nun sofort in Fässer verpackt.

Auch die Rückstände der Branntweinbrennereien aus Zuckersprup, und die sogenannte Melasse aus den Rübenzuckersfabriken werden auf Pottasche verarbeitet.

Die Rübenmelasse wird ausgelaugt, diese Lauge auf 26° B. concentrirt und in gußeiserne Retorten eingeführt, um darin bestillirt zu werden.

Diese Operation dauert 4 Stunden. Die condensirbaren Destillationsproducte werden in geeigneten Kühlvorrichtungen verdichtet, während die gassörmigen dadurch ihre Berwerthung sinden, daß man sie unter den Rost der Feuerung führt. Das sich condensirende ammoniakalische Wasser wird durch Schwefelsfäure neutralisirt; während des folgenden Eindampfens der neutralisirten Flüssigfeit destillirt der Methylalkohol, gleichzeitig mit Methylchanür und anderen Nitriten ab, welche Körper bei der Behandlung mit Kalk Methylalkohol, Amsmoniak und verschiedene mit dem Kalk in Berbindung tretende Säuren liefern.

Aus ber burch Einbannfen concentrirten Flüssigkeit frystallisirt das Ammoniaksulfat auß; die bleibende Unterslauge enthält hauptsächlich schwefelsaures Trimethylamin. Da die Salze des letzteren eine industrielle Berwendung nicht finden, so führt man sie in Ammoniaksalze über. Diese Lösung wird verdampst, die der Siedepunkt der Flüssigkeit auf 260° steigt. Bei dieser Temperatur beginnt eine starke Gasentwickelung. Wethylchlorür entweicht und im Rückstand verbleibt Salmiak und salzsaures Monomethylamin. Bei stärkerem Erhitzen bildet sich nur Ammoniak und Methylschlorür. Ersteres wird durch Salzsäure aufgenommen, und das Wethylchlorür für sich gewonnen.

Bur Gewinnung ber Pottasche aus Wollschweiß wird ber Wollschweiß zuerst aus der Wolle gewonnen. Man bringt zu diesem Zwecke die Wolle in große, eiserne oder hölzerne Fässer mit doppeltem Boden, worin sie einer methodischen Auslaugung unterworsen wird, wodurch man eine schwarzbraune Füssseit von 10 bis 12° B. erzielt.

In bem Maße bes Berbampfens gelangt sie von ben oberen Pfannen durch Röhren in die tiefer, dem Roste näher gelegenen Pfannen, schließlich in den unmittelbar vor dem Rost liegenden, aus feuersesten Steinen construirten Calcinirraum.

Ist die Wollschweißlauge so durch Steinkohlenfeuer genügend concentrirt und alles Wasser verdampft, so fängt die Wasse selbst vermöge des Fettgehaltes an zu brennen. In diesem Zustande läßt man das Steinkohlenfeuer auf dem Roste abbrennen und leitet dasselbe durch häusiges Umkrücken des Wollschweißes derartig, daß alle organischen Substanzen bis auf wenige Procente Kohlenstoff vollkommen verbrennen.

Auch die durch Verbrennung des Wollschweißes erzeugte Wärme dient zum Verdampfen der schwachen Laugen, welche sich in den Pfannen hinter und über dem Calcinirraum besinden. Sobald die fetthaltigen Substanzen verzehrt, respective verbrannt sind, zieht man die noch rothglühende Masse dem Calcinirosen und läßt sie in geeigneten Räumen langsam abkühlen, wodurch noch eine vollsommenere Verbrennung der organischen Theile erreicht wird. Die hinterbleibende Asche, sogenannte Wollschweißasche, hat eine graue oder schwarze Farbe, beträgt, auf die Schweißwolle bezogen, 3 bis 5 Procent dersselben und besteht im Wesentlichen auß:

75 bis 80 Procent tohlensaurem Ralium.

4 .. 5 Natrium,

7 " 8 " Chlorfalium,

4 ,, 5 ,, schwefelfaurem Ralium,

6 " 1 " unlöslichen Stoffen,

1 " 2 " phosphorsaurem Ralium.

Wird die Wolle, wie es in einigen Fabriken eingeführt ist, nicht vor dem Waschproceß ausgelaugt, sondern im Schweiße gewaschen, so dienen auch wohl die schmutigen Waschwässer zur Gewinnung der Schweißasche.

In diesem Falle enthält das Product mehr erdige Subsstanzen, namentlich unlösliche Silicate. Eine solche Schweißsasche enthält:

60.94	Procent	kohlensaures	Kalium,
4.86	"	"	Natrium,
16.17	"	Unlösliches,	
6.97	"	Feuchtigkeit,	
5.03	",	Chlorfalium,	i
4.61	"	schwefelfaures	
1.42	"	nicht bestimn	

Rohe Wollschweißasche kann als solche nicht wohl verwerthet werden, sondern muß, um für die Industrie nugbar zu werden, einer Raffinerie unterzogen werden.

Bu biesem Zwecke wird bieselbe in heißem Wasser aufsgelöst und das Lösliche vom Unlöslichen durch Filtration getrennt. Die klaren, fast farblosen Laugen werden in eisernen Pfannen concentrirt und bei verschiedenen Concentrationen und Temperaturen von den sich abscheidenden Salzen als schwefelsaures Kalium, Chlorkalium, endlich ein Doppelsalz, bestehend aus kohlensaurem Natrium und Kalium getrennt. Die von diesen Nebensalzen getrennte Endlauge wird mit oberschlächtigem Feuer zur Trockne gebracht, und schließlich der noch graugefärbte Rückstand im Calcinirosen weißgebrannt.

Die so erhaltene vollkommen weiße Pottasche enthält je nach Behandlung 82 bis 93 Procent kohlensaures Kali. Bon ben beiden couranteren Sorten folgen hier Analysen:

Kohlensaures Kalium	92.38 Procent	85.23 Procent.
Rohlensaures Natrium	2.04	4.11 "
Chlorfalium	1.73	4.82
Schwefelsaures Kalium	2.23 "	4.11 "
Teuchtigkeit	0.15 "	1.20 "
Nicht bestimmte Theile	1.50 "	0.53 "

Rali. 21

Durch weitere Operationen, beren Beschreibung hier zu weit führen würde, werden aus Wollschweiß hergestellt: Gereinigtes kohlensaures Kalium, chemisch reines kohlensaures Kalium und zweisach kohlensaures Kalium. Die Production an Wollschweißasche in Deutschland beläuft sich pro Jahr auf 12.000 bis 15.000 Centmer.

Diese hier angeführten Bereitungsmethoben sind ziemlich in ben hintergrund gedrängt worden burch die Verarbeitung des Chlorkaliums, welches sich in dem bei Staffurt gelegenen Salzbergwerke in unermeglichem Reichthum vorfindet.

Da dieses Fabrifationsversahren allgemein befannt scin durfte, können wir uns kurz fassen:

Das Chlorkalium wird durch Behandeln mit Kieferit in schwefelsaures Kalium übergeführt, eine mit dem Glaubersfalz correspondirende Berbindung, woraus endlich durch Glühen eines innigen Gemenges aus schwefelsaurem Kalium, Kreide und Kohlengrus die Pottasche auf Flammenherden bereitet wird.

Die auf den Herben nach dem Glühen (Calciniren) zurückbleibende Masse wird mit Wasser ausgelaugt, wobei kohlenssaures Kalium in Lösung geht, und wird die so gewonnene Pottasche nach dem Eindampsen sosort in Fässer verpackt. Diese Pottasche sührt die Bezeichnung Mineralpottasche, während man die Pottasche vegetabilischen Ursprungs, je nach ihrer Abstammung, als: Melassen, Wollschweißaschens, amerikanische, russische, Kasan, ungarische, illyrische Pottasche bezeichnet. Die mineralische Pottasche enthält 90 bis 98 Procent, russische 68 Procent, illyrische 86 bis 90 Procent, amerikanische 89 bis 96 Procent kohlensaures Kasi.

Die Pottasche kommt in großen und kleinen Stücken oft in grobem Pulver vor; sie ist weiß, grau und bläuslichgrun.

Sie ist selbst in einer großen Menge Wasser nicht volltommen löslich; es bleibt ein kleiner Rückstand, aus kieselsaurem Kali ober aus kohlensaurem Kalke bestehend, zurück.

Da bei der Laugenbereitung mittelst Kalkhydrats nur das kohlensaure, sowie das etwa noch vorhandene kieselsaure Kali, Aegkali liefern, so wird, um die für eine gegebene Wenge Fett oder Del erforderliche Wenge Aegkali zu erhalten, umsomehr Pottasche verwendet werden müssen, je weniger sie kohlensaures und kieselsaures Kalium enthält.

Zur Berseifung von 100 Kilogramm reinem Fett sind erforderlich: von einer Bottasche, die 50 Brocent kohlensaures Kali enhält, 42.74 Kilogr.

"	$_{"}$ 54	"	"	"	"	39.55	"
,,	,, 5.8	11	,,	,,	,,	36.84	,,
"	,, 62	11	,,	,,	,,	34.47	,,
;;	,, 66	"	"	"	,,	32.38	"
,,	70	"	"	"	,,	30.53	"
"	,, 74	",	"	"	"	28.88	"
"	,, 78	"	"	"	"	27.42	"
	, 82					26.06	21
"		"	"	"	"	24.85	
"	″ 90	"	"	"	"	23.74	"
11	,, 50	"	"	"	"	~0.1	"

Berechnung von Kali in Ralihydrat und tohlenfaures Kali.

Rassi = KO	Kalihydrat = KO, HO	Lohlenfaures Kali = K ₂ CO ₂	Kali = KO	Ralihydrat = KO, HO	Kohlenfaures Kali = K2CO2	Rali = KO	Rafihybrat = KO, BO	Rohlenfaures Kali = K,CO3
1	1.19	1.47	31	36.91	45.53	61	72.64	89.61
2	2.38	2.93	32	38.10	47.00	62	73.83	91.10
3	3.57	4.40	33	39.29	48.47	63	75.03	92.57
4	4.76	5.87	34	40.49	49.93	64	76.22	94.03
5	5.95	7.33	3-5	41.68	51.50	65	77.41	95.50
6	7.14	8.80	36	42.87	52.87	66	78.60	96.97
7	8.33	10.27	37	44.06	54.33	67	79.79	98.43
8	9 52	11.73	38	45.25	55.70	68	80.98	99.90
9	10.71	13.20	39	46.44	57.17	69	82.17	101.37
10	11.91	14.67	40	47.63	58.73	70 •	83.36	102.83
11	13.10	16.13	41	48.82	60.20	71	84.55	104.30
12	14.29	17.60	42	50.01	61.67	72	85.74	105.77
13	15.48	19.07	43	51.20	63.13	78	86.93	107-23
14	16.67	20.53	44	52.39	64.60	74	88:12	108.71
15	17.86	22.03	45	53.58	66.07	75	89.31	109.90
16	19.05	23.47	46	54.77	67.53	76	90.50	111.39
17	20.24	24.93	47	55.96	69.00	77	91 69	112.89
18	21.43	26.40	48	57.15	70.47	78	92.88	114.40
19	22.62	27.87	49	58.34	71.93	79	94.07	115.91
20	23.82	29.34	50	59.53	73.40	80	95.26	117.43
21	25.01	30.80	51	60.72	74.87	81	96.45	118.95
22	26.20	32.27	52	61.91	76.33	82	67.64	120.47
23	27.39	33.73	53	63.11	77.80	83	98.83	122.00
24	28.58	35.20	54	64.30	79.80	84	100.04	123.53
25	29.77	36.67	55	65.50	80.73	85	101.23	125.06
26	30.96	38.13	56	66.69	82.20	86	102.42	126.59
27	32.15	38.60	57	67.88	83.67	87	103-61	128.13
28	33.34	41.07	58	69.07	85.13	88	104.80	129.68
29	34.53	42.53	59	70.26	86.60	89	105.99	131.23
30	35.73	44.04	60	71.45	88.14	90	107.18	132.79

24

2. Matron.

Das Natron ist wie bas Ralium bas Ornd eines Metalles, bes Natriums, und eine starte Base. Das Natron entsteht durch die Bereinigung von 46 Gewichtstheilen Natrium mit 16 Gewichtstheilen Sauerstoff; es sind demnach 100 Theilen Natron 74.19 Theile Natrium und 25.81 Theile Sauerstoff enthalten. Bur Darstellung bes Natrons ober Aetnatrons benutt man sowohl einige in der Natur größerer Menge vorkommende Natriumverbindungen, Arholith (Fluor, Aluminium, Natrium), Natursoda, kohlensaures Natron, aber auch, und zwar hauptsächlich, die auf fünstlichem Wege aus dem Rochsalze oder Chlornatrium dargestellte Soda. Die Fabrifation bes Aetnatrons aus Soda erfolgt genau in berselben Weise, wie die des Alkalis aus ber Pottasche; man löst nämlich die Soda in ihrem zehn= bis zwölffachen Gewichte Waffer auf, fest bie genügende Menge breiförmigen Ralfhydrats bingu, fiedet eine Zeitlang, läßt absetzen, zieht die flare Lauge in einen blanken eisernen Reffel ab, bampft raich ein und bringt ben Rüchftand zum Schmelzen. Das erhaltene Natronlypbrat ift eine chemische Berbindung von Natron und Wasser, die in 100 Theilen aus 77.5 Theilen reinem Natron und 22.5 Theilen Baffer befteht.

Das Natronhybrat bilbet eine weiße, undurchsichtige, spröde Masse von faserigem Bruche. Das specifische Gewicht des Natronhybrats ist = 2.000. Beim Erhitzen schmilzt es vor dem Kothglühen, in der Rothglühitze schöft verslüchtet es sich schwerer jedoch als Kalihydrat. An der Luft zieht das Natronhydrat Wasser und Kohlensäure an und verwandelt sich zuletzt ganz und gar in einfach kohlensaures Natron; weil dieses ein verwitterndes Salz ist, so wird es zuerst seucht und dann trocken.

Das Aetnatron wird jett wie die calcinirte Soda in den Sodafabriken (chemischen Fabriken) im Großen dargestellt.

Sein Gehalt an reinem Aetnatron ist verschieden. Mit 58.5 Procent bezeichnet man eine 100grädige Soda, und so kommen jett 120-, 125- und 130grädige kaustische Sodassorten im Handel vor.

Die meisten Seisenfabrikanten bereiten ihre Aeplauge selbst, wozu, wenigstens bei uns, ausschließlich die aus Rochsfalz dargestellte Soda verwendet wird.

Leider gestattet uns der beschränkte Raum dieses Werkes nicht, eine aussührliche Beschreibung der Fabrikation der fünstlichen Soda folgen zu lassen, weshalb wir, auf das in A. Hartleben's Verlag in Wien erschienene Werk "Die Alkalien" verweisend, nur eine kurze Notiz darüber bringen wollen, an welche sich die Darstellung der Arnstallsoda anschließt.

Es darf wohl als allgemein bekannt vorausgesetzt werden, daß man, um ein möglichst reines Präparat zu gewinnen, auch verhältnißmäßig reine Rohmaterialien anwenden müffe, und daß in dem Grade, wie die Rohmaterialien, so auch das Product an Reinheit, Güte und Werth zunimmt.

Bekanntlich wird die Soda in Flammenösen dargestellt und bilbet somit das Product einer Schmelze. Bei dieser Bereitungsmethode können natürlich die Unreinigkeiten nicht beseitigt werden, um zu einer möglichst reinen Soda zu geslangen. Das kohlensaure Natron sowohl, als auch die die Soda verunreinigenden Substanzen sind sämmtlich in Wasser löslich; es besteht jedoch ein nicht unbedeutender Unterschied in der Löslichkeit dieser verschiedenen Salze in Wasser. Einige derselben sind in Wasser schwer löslich, z. B. schweselsaures Kali, andere wieder leicht, wie z. B. kohlensaures Natron. Löst man daher eine calcinirte Soda in wenig Wasser, so

bleiben die schweren löslichen Salze ungelöst. Noch andere sind lediglich in heißem Wasser löslich, in lauwarmem oder kaltem Wasser wenig oder gar nicht, z. B. Schwefelcalcium.

Löst man daher diese Salze in sauwarmem oder kaltem Wasser, so bleiben diese Salze zurück. Bei der Fabrikation der raffinirten Soda wird nach der ersten Methode versahren, also die calcinirte Soda in heißem Wasser gelöst, die klare Flüssigkeit abgelassen und in Flammenösen zur Trockne absedampst. Die auf diese Beise gewonnene raffinirte Soda ist somit von den Unreinigkeiten befreit, und kann daher als die beste calcinirte Soda angesehen werden.

Arnstallsoba. Bur Darstellung der Krnstallsoba löft man calcinirte Soba in beifem Waffer bis zur Sättigung. flärt die Flüffigkeit durch Abfetenlaffen und läft fie bis gum Erkalten fteben, wobei die Soda in großen Rrnftallen fich absett. In der gurudbleibenden Mutterlauge bleiben bann biejenigen Berunreinigungen gurud, welche leichter löslich find, als die Soda felbst. Die herausgenommenen Arpftalle werden in fonischen eisernen Resseln in Wasser gelöft, welches ben Inhalt des Ressels zu drei Bierteln füllt und durch einftrömenden Wafferdampf erhitt wird. Die Sodafryftalle fommen in einen fiebförmig burchlöcherten Blechkaften, ber durch Rolben gehoben und gesenkt werden kann und ber in bas Baffer im Reffel nur fo tief getaucht wird, bag er fich gang unter Waffer befindet. Sobald die Lösung eine Dichte von 30 bis 330 B. zeigt, leitet man fie in Rryftallifirgefäße aus Schwarzblech, in welchen bei mittlerer Temperatur die Krystallisation in fünf bis sechs Tagen beendet ift. Nach dem Ablassen der Mutterlauge, die auf eine geringere Soda verarbeitet werden fann, werden bie Sodafrnstalle von den Wänden gelöft und einer nochmaligen Arnstallisation unterworfen, die in gleicher Beise vor sich geben tann, wie die

oben beschriebene. Bemerkenswerth ist noch eine neue Methobe. Man stellt sich eine concentrirte Lösung von chemisch reinem kohlensauren Natron dar, bringt die calcinirte Soda in einen Aescher und laugt darin mit jener concentrirten Lösung aus. Diese Lösung vermag, eben weil sie concentrirt ist, keine Spur kohlensauren Natrons aus der calcinirten Soda zu lösen, wohl aber löst sie mit Leichtigkeit die verunreinigenden Salze.

Es bleibt somit nach nochmaligem Auslaugen eine calcinirte Soda im Aescher zurück, die fast ganz reines kohlensaures Natron enthält und die man durch Auslösen in lauwarmem Wasser und einmaliges Arystallisirenlassen nach der oben beschriebenen Methode leicht in schöne Arystalle umwandeln kann.

Die krystallisirte Soda besteht demnach in 1 Aequivalent NaO, CO_2 mit 10 Aequivalenten Wasser, welche in 100 Theilen 37 Theile kohlensaures Natron enthält.

Erkennung, wenn krystallisirte Soba mit Glaubersalz vermischt ist. Um zu erkennen, ob die krystallisirte Soda mit Glaubersalz vermischt ist, bereitet man sich zunächst eine Lösung von 1 bis 2 Theilen Quecksilberschlorid in 100 Theilen Weingeist von circa 80 Procent, wählt dann von den fraglichen Sodakrystallen kleinere Stückhen aus, breitet diese auf einer einsachen Schale oder einem Teller berartig aus, daß sie ungefähr ½ Centimeter vonseinander entfernt liegen und übergießt sie mit obiger Quecksilberlösung. In wenigen Augenblicken sieht man die Sodakrystalle sich rothbraun färben, während die Glaubersalzkrystalle farblos bleiben.

Die Queckfilberlösung verliert dabei nicht ihre Durchsichtigkeit und Farblosigkeit, so daß man sie daher von
ben Krystallen abgießen und noch einigemale zu demselben Zwecke anwenden kann. Das Wisliche an diesem Berfahren
ift die Giftigkeit der Quecksilberlösung.

Verschiedene Methoden zur Ermittelung des Handelswerthes der Soda und Pottasche.

Ermittelung des Sandelswerthes der Soda und Vottafche.

I. Der Soda.

Die Soda (einfach kohlensaures Natron, NaO, CO2) wird in der Seifenfabrikation sowohl in krystallisirtem als in calcinirtem Zustande verwendet.

Das reinste, aber wegen seines Wassergehaltes am wenigsten verarbeitete Product ist a) die kryst allisirte Soda, welche im chemisch reinen Zustande aus 37.06 kohlensaurem Natron und 62.94 Wasser besteht, entsprechend der Formel NaO, $CO_2 + HO$.

In gewöhnlicher Handelswaare finden sich stets Spuren von schwefelsaurem Natron, Thonerde, Kieselsäure und Kalkverbindungen, ohne die Güte des Fabrikats für technische Zwecke zu beeinträchtigen. Dagegen kommt in neuerer Zeit häusig eine absichtliche Verfälschung mit krystallisirtem Glauberssalz (schwefelsaurem Natron) vor, und ist es für den Consumenten von Wichtigkeit, diese zu erkennen und die Menge des Zusates zu ermitteln.

Bu dem Zwecke löst man in einem Becherglase eine geringe Menge der untersuchenden Soda (10 Gramm) in 150 Gramm destillirten Wassers auf und tröpfelt zu der Lösung so lange chemisch reine Salzsäure, bis alle Kohlensfäure (unter Aufbrausen) entwichen ist und blaues Lackmuspapier durch die Flüssigkeit intensiv roth gefärbt wird.

Hierauf sett man unter Umrühren mit einem Glasstabe tropfenweise eine concentrirte Lösung von Chlorbaryum so

lange hinzu, bis eine weitere merkliche Trübung nicht eintritt und eine abfiltrirte kleine Probe durch einen Tropfen verdünnte Schwefelfaure sofort weiß gefärbt wird (was auf lleberschuß von Barntsalz hindeutet).

Ericheint nun die Lösung ber Goba nach Bufat ber nothigen Menge Chlorbarnum nur ichwach getrübt, fo liegt nur die gewöhnliche Berunreinigung vor, auf welche man fein Gewicht zu legen hat. Entsteht dagegen sofort eine bicmilchige Trübung und nach längerem Stehen in ber Barme ein Bodensat (von gebildetem ichmefelsauren Barnt), so hat man es ficher mit einer absichtlichen Berfälschung zu thun. und man ermittelt bie Quantität bes Glauberfalzes in ber Beise, daß man ben Niederschlag vom schwefelsauren Barnt mit der darüber stehenden Fluffigleit nach und nach auf ein Filter von schwedischem Filtrirpapier (von 8 bis 10 Centimeter Durchmeffer) bringt, indem man den am Glase festhaftenden Niederschlag durch Abspulen mit beftillirtem Baffer und mit Silfe einer Federfahne ebenfalls forgfältig sammelt und dem Filterrucftande zufügt. Derfelbe wird bann fo lange mit heißem bestillirten Baffer ausgefüßt, bis das Ablaufende nicht mehr burch Schwefelfaure getrübt wirb. Dann trodnet man bas Filter und verbrennt es sammt bem Rückstande in einem Blatin= oder Borzellantiegel, deffen genaues Gewicht man vorher ermittelt hat, zu weißer Afche, wiegt den erkalteten Tiegel wieder und zieht das Gewicht des leeren Tiegels, jowie 0.003 Gramm Filterasche ab; der Rest ist die Menge bes schwefelsauren Barnts, aus welchem bas Glaubersalz burch Berechnung gefunden wird.

Es verhält sich nämlich:

schwefelsaurer Barnt (BaO, SO₃) zu schwefelsaurem Natron (NaO, SO₃) wie 116:59:71:00.

Gefetzt nun, es betrüge die Menge des gewonnenen schwefelsauren Barnts (geglüht) 2.56 Gramm, so würde sich folgender Ansatz ergeben:

berfalz, welche als ebensoviel Procente frystallisirte Soda von bem reellen Werthe in Abzug gebracht werben mußten.

Borguasmeise mird jedoch in der Seifenfabrifation b) bie calcinirte Soba verwendet, im chemisch reinen Zustande aus 58.49 NaO und 41.51 CO2 (NaO + CO2) bestehend, beren Sandelswerth befonders durch ben Gehalt von tohlenfaurem Natron bedingt wird. Die gewöhnlichen Berunreini= gungen ber calcinirten Soba find: ebenfalls ichmefelfaures Natron, aukerdem aber Chlornatrium (Rochfalz), oft auch Schwefelnatrium und schwefligsaures Natron, Spuren von Ralt, Thonerde und Riefelfaure; endlich Aetnatron, welches als tohlensaures Natron umzurechnen ift. Der Gehalt an schwefelsaurem Natron wird ebenso bestimmt, wie dies ichon bei der Untersuchung der fryftallisirten Soda angegeben ift; ben Gehalt an Chlornatrium findet man, indem man die mit reiner Salpeterfaure überfattigte Sobalofung mit falpeterfaurer Gilberlösung versett, modurch bei Gegenwart von Chlornatrium das Chlor an Silber gebunden (Ag Cl) als weißer, täsiger Niederschlag, der sich in Ammoniat, aber nicht in Sauren lofen lagt, ausgefällt wird. Aus biefem findet man, nachdem er in einem Porzellantiegel getrochnet ift, ben Gehalt von Chlornatrium burch Berechnung, und verhält sich Chlorfilber zu Chlornatrium wie 14.343: 58.46. Die übrigen Berunreinigungen find unwesentlich.

Hauptsächlich ist es aber, wie schon oben bemerkt, für technische Zwecke von Wichtigkeit, ben Gehalt einer Soda an kohlensaurem= und Aegnatron kennen zu lernen, da z. B. beim Verseifungsproceß gleiche Gewichtsmengen verschiedensartiger Soba ungleichartige Wirkungen haben muffen, außerdem aber der Werth einer Soda im Verhältnisse zu ihrem Alkalisgehalte steht.

Man bezeichnet bas Verfahren, Soba und andere Alfalien (Pottasche, Aeplange, Afchen, Ammoniak, Ralf 2c.) auf ihren wahren Gehalt an Alfali zu prufen, mit bem Ramen "Alfalimetrie", und beruht diefer analytische Brocek auf ber Gigenfcaft gemiffer Sauren, in gang beftimmten Berhaltniffen mit ben Alfalien fich zu neutralen Salzen zu verbinden, fo bag man aus dem Berbrauche einer Säure, deren Gehalt man fennt, wenn man bavon genau bis zum Sättigungspunfte einer gewogenen Menge alfalischer Substanz gufett, mit voller Beftimmtheit rudwärts auf den Alfaligehalt berfelben schließen fann. Tröpfelt man also 3. B. zu einer Sobalösung, welche man mit etwas Lackmustinctur blau gefärbt hat, in einem Becherglafe, langfam und unter Umruhren mit einem Glasstabe verdünnte Schwefelfaure, fo verdrangt die Schwefelfäure, weil fie ftarfere Bermandtichaft zum Natron hat, bie Rohlenfäure (welche unter Aufbraufen entweicht) aus ihrer Berbindung mit dem Natron, und es tritt dann ein Reitpunkt ein, wo alle Rohlenfäure vertrieben und alle Schwefelfäure bis auf einen geringen Ueberschuß gebunden ift, welchen letteren man daran erkennt, baf die blaue Farbe bes Ladmus, welche fich im Anfang des Säurezusates allmählich in Biolett verändert hat, plötlich in ein helles Zwiebelroth übergeht und diese Farbe auch beim Rochen der Lösung nicht wieder verliert; ift dies lettere nicht der Fall, tritt also beim Rochen die blaue Farbe wieder ein, so muß noch so lange Säure zugesett werben, bis die blagrothe Farbung conftant bleibt. Es wird also die alkalimetrische Brobe ober das Ende ber Untersuchung nach ber sichtbaren Farbenänderung beurtheilt,

welche das Lackmusblau burch die Säure erleidet. Indes erfordert das richtige Erkennen dieser letteren Erscheinung immerhin einige Uebung; am deutlichsten läßt sie sich wahrenehmen, wenn man den Versuch in einer Porzellanschale macht oder das Becherglas auf einen Porzellanteller stellt.

Decroizilles und Gan-Luffac benutten zuerft zur Sobaanalnie die Schwefelfaure, und wird biefe auch heute noch vorzugsweise als Grundlage ber Alkalimetrie angewandt. — Reines kohlensaures Natron besteht, wie schon oben bemerkt, aus 58.49 Natron und 41.51 Rohlenfäure. - Bermischt man nun 3. B. 100 Gramm ber concentrirteften englischen Schwefelfaure, welche in 100 Theilen 81.54 mafferfreie Saure enthalt. mit so viel Baffer, daß ein in 100 Theile getheilter Glas= cylinder (Alfalimeter) bis an ben Rullpunkt gefüllt wird, und wiegt andererseits 108.26 Gramm einer zu untersuchenden calcinirten Soba ab, fo murbe biefe aus reinem fohlenfauren Natron bestehen, wenn gur Neutralisation derfelben alle 100 Grade des Alfalimeters an Saure verbraucht murben, ba 81.54 mafferfreie Schwefelfaure bagu gehören, um mit dem Natrongehalt von 108.26 fohlensaurem Natron -= 63.32 - schwefelsaures Natron zu bilden. Es ist dies im Wefentlichen die von Decroizilles angewandte Methode, von Gan-Luffac dahin verbeffert, daß er genauere Rahlenwerthe für Sauren und Alfali ju Grunde legte und durch eine einfache Bergrößerung ober Berminderung des Gewichts ber zu prüfenden Substanzen bie alkalimetrischen Grabe in Brocente verwandelte.

Gay-Lussac stellte seine Probesäure durch Bermischen von genau 100 Gramm reiner Schwefelsäure von 1·8437 specifischem Gewicht, welche in 100 Theilen 81·54 wasserfreie Säure enthält, mit 692·09 Wasser dar, so daß die Flüssigkeit nach Abkühlung auf 14° R. genau den Kaum von 1 Liter oder

1000 Kubikcentimeter einnahme. Man füllt zur Ausführung bieses Bersuches das Alkalimeter, welches in 100 halbe Kubikzentimeter eingetheilt ist, bis zum Rullpunkte mit dieser Probesäure. Da dieselbe nun in 1000 Kubikcentimetern 100 Gramm Schweselsäure enthält, so enthalten natürlich $\frac{100}{2} = 50$ Kubikzentimeter genau 5 Gramm, welche im Stande sind, 5·39 reines kohlensaures Natron zu neutralissiren. Man wiegt also auch von der zu untersuchenden Soda 5·39 Gramm ab, löst sie unter Zusatz von etwas Lackmustinctur in Wasser, und jeder nun zur Sättigung verbrauchte Theil-Probesäure zeigt 1 Procent reines kohlensaures Natron in der untersuchten Substanz an.

Es hat diese Methode indeg immer noch den Uebelftand. baß fie gur Ausführung demifch reine Schwefelfaure erforbert, welche nicht Jebermann zur Sand ift und außerdem selten genau die erforderliche Stärke hat, und es ift deshalb als eine fehr vortheilhafte Erweiterung des Princips anzusehen. bag man jede beliebige Schwefelfaure gur Darftellung einer Normalfaure verwenden lernte. Und zwar benutt man gur Berftellung einer folden als Grundlage bas demifch reine mafferfreie tohlensaure Natron, welches man am besten burch längeres Erhiten von doppeltkohlensaurem Natron in einer fleinen Borgellanschale barftellt. Man löft 53 Gramm bes frijch geglühten Salzes, nachdem es erfaltet, in fo viel bestillirtem Waffer auf, daß die ganze Lojung bei 140 R. genau 1 Literflasche bis zur Marte anfüllt und, ba bas Aequivalentgewicht des tohlensauren Natrons = 53 ift, jo hat man also genau in jedem Rubikcentimeter 1/1000 Aequivalent, in Grammen ausgebrückt = 0.053 Gramm fohlenfaures Natron.

Auf Grund dieser Normallösung von kohlensaurem Natron ist es nun leicht, auch eine Normal=Schwesclsaure Engelbardt, Seiten-Kabritation I. darzustellen, welche ebenfalls in 1 Liter ober in 1000 Kubifscentimeter 1 Acquivalent wasserfreie Säure = 40, also in jedem Kubifcentimeter 0.04 enthält, deren jeder einen Kubifscentimeter NormalsNatronlösung sättigen muß.

Die gewöhnliche englische Schwefelsäure enthält, wie bereits angegeben, in 100 Theilen 81.5 wasserfreie Säure; wollte man also 1 Aequivalent in Grammen ausdrücken, so würde man, da das Aequivalentgewicht der Schwefelsäure 40 ist, etwa 49 Gramm englische Säure auf 1 Liter zur Darstellung einer Probesäure zu nehmen haben. Indeß ist dies immerhin nur annähernd richtig, und man wird lieber eine kleine Wenge mehr anwenden.

Man bringt in einen Mischeplinder, der zu 1000 Kubikcentimeter graduirf ist, zunächst circa 100 Kubikcentimeter
destillirtes Basser und läßt dann mittelst einer Bipette 29 bis
30 Kubikcentimeter Schwefelsäure langsam zusließen, färbt
die Mischung mit 50 bis 100 Kubikcentimeter Lackmustinctur
roth und füllt bis zum obersten Theilstrich (0) Basser nach.
Dann schüttelt man um und läßt die Mischung bis auf 14° R.
erkalten. — Um die Säure nun richtigzustellen, hebt man
mittelst einer Pipette 10 Kubikcentimeter der normalen kohlensauren Natronlösung in ein Becherglas und läßt nach und
nach von der gerötheten Säure zusließen, bis unter Umrühren
die rothe Farbe durch Biolett in reines Blau übergeht.

Reichen dazu 10 Kubikcentimeter Säure nicht aus, so ist dieselbe zu schwach, und man muß deshalb noch ein wenig conscentrirte Säure in den Mischcylinder geben und den Versuch so lange wiederholen, bis genau 10 Kubikcentimeter Natronslösung durch 10 Kubikcentimeter Säure neutralisirt werden. Sind aber weniger als 10 Kubikcentimeter Säure nöthig geswesen, so hat man so weit mit Wasser zu verdünnen, bis die Säure vollkommen richtiggestellt ist.

Als eine wesentliche Erleichterung ift es übrigens für ben praftischen Sabrifanten, ber nicht febr genau mit ber analntischen Chemie vertraut ift, anzusehen, daß er Rormal-Schwefelfaure (1 Rubitcentimeter = 1/1000 Aequivalenten Alfali) auch im Handel beziehen tann (3. B. durch die demifde Kabrit von S. Trommeborf in Erfurt, von Boncet Glashütten-Werfe, Berlin SO. 16 Könnickerftrake 54) und fomit aller Mühe für die Richtigstellung berselben überhoben ist - Es ift also nur nöthig, von der zu untersuchenden Soda 5.3 Gramm in heißem bestillirten Baffer unter Aufat von einigen Rubifcentimetern Lackmustinctur zu lofen, aus einer Quetschahnbürette Normal-Schwefelfaure fo lange aufließen zu laffen, bis die Fluffigfeit auch nach dem Rochen entschieden zwiebelroth bleibt, um aus der Anzahl der verbrauchten Rubifcentimeter Saure direct und ohne Rechnung ben Procentgehalt ber Soba an fohlensaurem Natron fennen zu lernen.

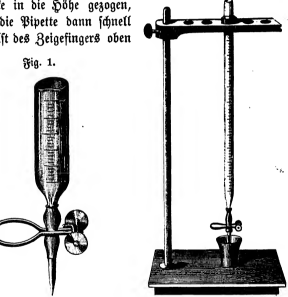
Handelt es sich um die Ermittelung des Gehaltes an Aeynatron in einer Soda, so löst man eine gewogene Menge in viel destillirtem Wasser auf und setzt Chlordarhumlösung im Ueberschuß zu. Es fällt dabei kohlensaurer Baryt aus, aus welchem die Kohlensäure alkalimetrisch bestimmt und das durch zunächst der Gehalt an kohlensaurem Natron berechnet wird. Hat man vorher die Alkalität der Soda überhaupt setzgestellt, so ergiedt sich der Gehalt an Aeynatron durch Abzug von der gesundenen Menge kohlensauren Natrons. Oder man bestimmt auch aus der vom kohlensauren Baryt getrennten klaren Flüssigkeit das Aeynatron besonders alkalismetrisch.

Bum Abmessen der Mormalflüssigkeiten dienen, wie schon angedeutet, besonders zwei Instrumente: die Bipette und die Bürette.

Die erstere (Fig. 3 und 4) dient dazu, um eine bestimmte Menge einer Fluffigfeit aus einem anderen Gefäge heraus= zunehmen und nach Willfür wieder ausfließen zu laffen.

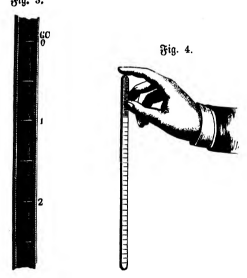
Es wird zu biesem Amede bie Spite ber Bipette in bie aufzunehmende Fluffigfeit eingetaucht, diese durch Aufsaugen mit bem Munde bis über die Fig. 2.

Marke in die Sohe gezogen, und die Bipette bann ichnell mittelft bes Reigefingers oben



abgeschloffen (Fig. 4). Das tropfenweise Ausfliegenlaffen ift burch einige Uebung leicht zu erreichen.

Die Bürette (Mohr's Quetschahnbürette, Fig. 1). welche man am besten in einem passenden Stativ mit Borzellanfuß aufhängt (Rig. 2), besteht aus einer 50 bis 60 Centimeter langen, von oben nach unten in ganze, halbe ober Künftel-Rubikcentimeter eingetheilten, am unteren Ende fpit ausgezogenen Glasröhre. Ueber die Spige ist ein Kautschufrohr gezogen, in dessen unterer Hälfte ein fein zugespitzes Glasröhrchen steckt. Zwischen diesem und der Spitze der Bürette befindet sich der Quetschhahn, welcher in ruhendem Zustande die Kautschufröhre fest zusammenklemmt; durch einen gleichzeitigen Druck auf die beiden Knöpfe des Quetschahnes läuft dann die Flüssigkeit in dünnem Strahle aus der Bürette heraus. Kig. 3.



Am besten füllt man dieselbe bis über den Rullpunkt mit Titrelösung, also in unserem Falle mit Normal-Schwefelsäure, und läßt durch Deffnen des Hahnes so weit ablaufen, bis sie genau im Niveau der Rullmarke steht.

Da man es bei ber Soda-Analhse meist mit einem Procentgehalt von 85 bis 95 zu thun hat, so wird man zunächst sämmtliche 60 Kubikcentimeter Säure aus der Bürette in das die Sodalösung enthaltende Becherglas aussließen lassen; dann

füllt man von neuem und läßt nach Berbrauch von 80 Rubifscentimeter ganz allmählich unter stetem Umschütteln und wiedersholtem Rochen bis zur bekannten Erscheinung die Säure einsfallen; zur Controle kann man eine sehr verdünnte, mit Salpetersäure roth gemachte Lackmustinctur danebenstellen.

Die alkalimetrifche Beftimmung

II. Der Bottafche

wird nun ganz in berselben Weise und mit derselben Normalssäure ausgeführt, wie die der Soda, nur daß man nicht 5·3, sondern 6·9 Gramm (oder genauer 6·911) = $\frac{1}{10}$ Atom Bottasche zur Untersuchung nimmt. Diese werden in heißem destillirten Wasser gelöst, filtrirt und das Filter mit destilsirtem Wasser so lange abgespült, dis das Ablausende rothes Lackmuspapier nicht mehr bläut. Das Filtrat wird dann mit Lackmustinctur versetzt, zum Rochen gebracht und der Gehalt an kohlensaurem Kali mit Normassäure gemessen.

Den Gehalt an Aegfali bestimmt man ebenso, wie bei Aegnatron angegeben.

Mehrere der in den Handel kommenden Pottaschesorten, besonders die aus Kalisalzen und Melasse dargestellten, haben einen mehr oder weniger hohen Gehalt von Soda, die sich einigen Sorten, weil billiger, auch absichtlich beigemengt sindet. Man bestimmt — um es kurz anzudeuten — in solchem Falle die Alkalität der Pottasche mit Normalsäure und kann dann durch eine controlirende Analyse, indem die kohlensauren Alkalien in Chlorverbindungen übergeführt werden, ersehen, wie hoch der Sodagehalt in der Pottasche war. Doch ersordert diese Prüfung so gründliche chemische Kenntnisse, daß sie nur von einem ersahrenen Chemiker ausgeführt werden kann; und doch ist bei der Wichtigkeit der Sache eine Untersuchung dringend geboten. Die geringen Kosten dasür können gar nicht in Betracht kommen, wenn man andererseits den

Nachtheil und Schaben berücksichtigt, ber häufig genug in ber Seisenfabrikation durch Verwendung sodahaltiger Pottasche entsteht; und wenn dies letztere auch nicht der Fall wäre (da ja gewisse weiche Seisen einen Natronzusatz vertragen), so hat man doch immerhin den Sodagehalt als Pottasche um das Doppelte und Oreisache zu hoch bezahlt.

Es erübrigt nur noch, in Kürze ber sonstigen und leichter erkennbaren Beimischungen der Pottasche zu erwähnen; auf Schwefelsaure und Chlorverbindungen untersucht man ebenso, wie es bei der Soda angegeben ist.

Das kieselsaure Rali, welches sich mitunter bis zu 1 Procent vorsindet, kann unberücksichtigt bleiben, da es sür die Seisensabrikation fast denselben Werth hat, als das kohlensaure Rali. Die Gegenwart von Natronsalzen erkennt man, wenn man eine Pottasche genau mit Salzsäure neutratisirt und mit antimonsaurem Rali versetz; es bildet sich dann ein weißer Niederschlag. Der Feuchtigkeitsgehalt wird einsach durch Trocknen und Wägen bestimmt; der Gehalt an unlöstichen Substanzen, welcher höchstens 2 bis 3 Procent betragen dars, durch Lösen der Pottasche, Filtriren und Auswaschen des Ungelösten, Glühen des Filterrückstandes unter Lustzutritt und nochmaliges Wägen desselben.

Prüfung der Vottasche und Soda auf ihren Sandelswerth.

Anderes Berfahren.

Alfalimetrie.

Bielfache Analhsen bestimmen mich, hier näher auf die Alfalien einzugehen.

Die bisher üblichen alkalimetrischen Methoben fonnen nur bei Abwesenheit von Schwefelmetallen und fieselsauren, phosphorsauren und unterschwefligsauren Salzen gute Ressultate liefern, im Falle der Arbeitende Uebung hat, und die anderweitigen Bedingungen genau erfüllt sind; bei Answesenheit der genannten Salze, von denen die Pottasches und Sodasorten, wie erwähnt, fast nie frei sind, ist aber die Erlangung genügender Resultate entweder mit bedeutenden Umständen verknüpft, oder aber unmöglich.

Folgende Prüfungsmethode, deren wir uns bedienen, beruht auf einem anderen, einem nicht minder nahe liegenden, früher aber geradezu entgegengesetzten Principe

Wenn man die Menge eines zusammengesetzten Körpers finden will, dessen Bestandtheile in einem bekannten, bestimmten und unveränderlichen Verhältnisse stehen, so ist es nicht nothwendig, die Menge aller Bestandtheile zu bestimmen; die Kenntniß der Quantität des einen oder des anderen reicht schon hin, die Menge des Ganzen zu ermitteln. — Der eigentliche Zweck der Pottasches und Sodaprüfung ist die Bestimmung des kohlensauren Alkalis in denselben.

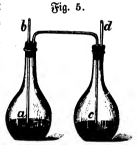
Nach dem angegebenen Sate kann dieselbe (angenommen, die Kohlensäure und die Alkalien ständen in bestimmten Bershältnissen) sowohl aus der Menge des Alkalis, als auch aus der Rohlensäure gefunden werden. Die bisherige Methode der Alkalimetrie suchte nun ihren Zweck zu erreichen, indem sie die Wenge des Alkalis bestimmte, und zwar durch Abmessen der Säure, welche zu seiner Neutralisation erfordert wurde; nach der unsrigen gelangt man zum Ziele, indem man die Menge der Kohlensäure bestimmt, welche mit den Alkalien gebunden war.

Um auf dieses Princip eine Methode der Prüfung zu gründen, war' die erste und wesentlichste Bedingung, eine Bestimmungsweise der Kohlensäure zu ermitteln, welche den Ansprüchen der Technik in jeder Hinsicht genügte.

Wir construirten einen neuen Apparat, bei welchem bas Austrocknen der Kohlensäure nicht, wie bei den sämmtlichen früheren Apparaten, durch Chlorcalcium, sondern auf die einsachste Weise durch dieselbe Schwefelsäure bewirkt wird, mittelst welcher man die Kohlensäure aus ihren Verbindungen austreibt. Derselbe gestattet eine Zersetzung sehr beträchtlicher Mengen Substanz; man ist bei seinem Gebrauche nie in Sorge, zu wenig Säure zu haben. Die Zurückhaltung des Wassers geschieht bei weitem vollständiger, als es durch Chlorcalcium bei einigermaßen rascher Gasentwicklung möglich ist.

Das Zuführen von Warme wird unnöthig, indem die Schwefelfaure diefen Dienft ebenfalls verfieht; die Genauigsteit und Conftanz der Resultate, auch bei Anwendung ganz

gewöhnlicher Apothekerhandwagen mit Schnürenund Hornschalen, die Leichtigskeit, mit welcher genaue Resultate von Jedem erhalten wurden, überstieg weit unsere Erwartung; die Einsachheit des Apparates endlich macht es möglich, daß er von Jedem überaus leicht selbst verfertigt werden kann, wie aus dem Folgenden sogleich zu



ersehen ist. A und B (f. Fig. 5) sind zwei Kölbchen, welche durch Medicinglaser ersetzt werden können, wenn dieselben hinlänglich weite Deffnungen haben.

A faffe etwa 320 bis 400 Gramm Baffer.

B wählt man zweckmäßig etwas kleiner, von 240 bis 320 Gramm Inhalt. Die Rölbchen werden mit Korkstöpseln verschloffen, beren jeder zweimal durchbohrt ist. — Die Löcher nehmen die Glasröhren b, c und d in der Beise auf, wie es Fig. 5 zeigt. Die Enden aller Röhren sind offen; bei jedem Gebrauche wird die Röhre a an ihrem Ende b durch ein Wachskügelchen verschlossen.

In A schüttet man die abgewogene Substanz und füllt alsdann das Kölbchen zum Dritttheil mit Wasser an.

B wird mit gewöhnlicher englischer Schwefelsaure halbe voll gemacht. Die Stöpsel werden alsdann eingedreht und der Apparat gewogen. Man saugt aus der Röhre d etwas Luft aus und verdünnt somit die Luft im ganzen Apparate. Die Folge davon ist, daß die in B befindliche Schwefelsaure in der Röhre e in die Höhe steigt und daß ein Theil dersselben in das Kölbchen A herübersließt.

Sowie sie aber in die Lösung des kohlensauren Salzes kommt, beginnt sogleich eine lebhafte Entwickelung von Kohlensaure.

Zufolge der Einrichtung des Apparates muß dieselbe durch die Schwefelsäure in B streichen, bevor sie aus der Röhre d, der einzigen Deffnung des Apparates, entweichen kann, bei welchem Durchstreichen ihre Feuchtigkeit begreif= lichermaßen vollständiger, als auf jede andere Weise auf= genommen oder zurückgehalten wird.

Bei dem Einfließen der Schwefelsäure erwärmt sich die Flüssieit in A und dehnt sich hierdurch nebst der darüber besindlichen Luft aus; beim Erkalten nehmen beide ihr ursprüngliches Bolumen wieder ein, was zur Folge hat, daß eine neue Portion Schwefelsäure nach A herübersließt, sobald die Gasentwickelung aufgehört hat. Diese eine Ursache des sich von selbst wiederholenden Herübersließens der Schwefelsäure wird im Ansange der Operation noch durch eine andere, nämlich dadurch unterstützt, daß die in A befindsliche Rohlensäure von dem noch nicht zersetzen kohlensauren Alkali absorbirt wird, indem sich anderthalbsache und doppeltstohlensaures Alkali bildet.

Wollte man jedoch bas erneuerte Sinüberfließen ber Schwefelfaure ben genannten Urfachen allein überlaffen, fo

würde ein Bersuch eine ziemlich lange Zeit in Anspruch nehmen; bei weitem einfacher ist es daher, wenn man jedes-mal nach beendigter Gasentwickelung die Luft im Apparate wiederum ebenso, wie im Ansange verdünnt, indem man aus der Röhre d etwas Luft aussaugt.

Die Operation läßt sich auf diese Beise in wenigen Minuten beendigen.

Ist das kohlensaure Salz vollskändig zersetzt, was man sogleich daraus ersieht, daß beim Hinzukommen neuer Säure keine Gasentwickelung mehr folgt, so bewirkt man durch erneuertes Saugen, daß von der in B befindlichen Schwesels säure eine etwas größere Wenge nach A hinübersließt.

Hierdurch erwärmt sich die Flüssigkeit so stark, daß alle Kohlensäure, welche sie absorbirt hatte, entweicht.

Sobalb nun die Gasentwicklung völlig aufgehört hat, öffnet man das Ende der Röhre a, indem man das Wachs-fügelchen lüftet, und saugt bei d so lange, bis alle Rohlen-säure, mit welcher der Apparat noch gefüllt war, durch Luft ersetzt ist, bis man also bei weiterem Aussaugen reine Luft bekommt. Den Apparat läßt man also erkalten, trocknet ihn ab und wiegt ihn.

Der Gewichtsverluft giebt die Menge der Rohlenfäure, welche in der Probe enthalten, mit größter Genauigkeit an.

Auf welche Weise man aus ber gefundenen Kohlensäures menge den Gehalt der Bottasche oder Soda an kohlensauren Alkalien finden kann, werden wir in der Folge sehen.

Diese eben angeführte Bestimmungsweise ist die Grundlage der sämmtlichen Prüfungsmethoden, welche wir nicht allein zur Alkalimetrie, sondern auch zur Prüfung der Säuren und des Braunsteins in Anwendung bringen. Der beschriebene und unter Fig. 1 dargestellte Apparat ist das Mittel zu ihrer Aussührung. Es ist nun noch der Einfluß zu besprechen, den die der Pottasche und Soda fast immer beigemengten fremden Salze, wie Chlormetalle, Schwefelmetalle, schwefligsaure und unterschwefligsaure Salze, ausüben, wenn man den obigen Apparat zur Alkalimetrie zur Bestimmung des Handelswerthes der käuslichen Pottasche und Soda anwenden will.

Vorhandene Chlormetalle veranlassen, wie wir uns durch Versuche überzeugt haben, keinen Fehler, da bei dem Zustande der Verdünnung, in welcher die Lösung der Probe sich befindet, von der frei gewordenen Salzsäure keine Spur entweicht.

Dem schäblichen Einflusse, ber durch die Gegenwart von Schwefelmetallen, schwefligsauren und unterschwefligsauren Salzen auf das Resultat ausgeübt werden könnte, beugt man sehr leicht vor, indem man die Lösung der zu prüfenden Pottasche oder Soda mit einer kleinen Quantität neutralen chromsauren Ralis versetzt.

Sowohl die schweflige Säure, als auch der Schwefels wasserstoff werden badurch im Momente des Freiwerdens zersetzt, unter Bildung von schwefelsaurem Chromoxyd, Wasser und Schwefel, welche in der Lösung zurückleiben.

Die Fehlerquellen, welche von anderen in der Pottasche und Soda vorhandenen Salzen herrühren, lassen sich also überaus leicht beseitigen; es muß aber noch ein anderer Umstand erwogen werden, ehe unsere Methode sehlerfrei dasteht.

Es ist nämlich in Frage zu stellen, ob sich aus ber gefundenen Menge der Kohlensäure auch immer genau der Handelswerth der Pottasche und Soda in dem eben fest-gestellten Sinne ergiebt.

Diese Frage wird durch Beantwortung einer anderen, der folgenden, entschieden.

Steht in dem löslichen Theile der Pottasche und Soda die Menge der Rohlensaure zu der Menge des Alkalis, welches beim Behandeln ihrer Lösungen mit Kalk kaustisch wird, also ihren Handelswerth im engeren Sinne bedingt, in einem bestimmten und constanten, oder in einem uns bestimmten und wechselnden Berhältnisse?

Ist das letztere der Fall, so ist die neue Methode dem Brincipe nach falsch; ist hingegen das Verhältniß ein bestimmtes und unveränderliches, oder kann dieses Verhältniß, falls es noch nicht besteht, auf einfache Weise hergestellt werden, so sind alle Einwürse widerlegt, welche unserer Bestimmungsweise gemacht werden können.

Nach der allgemein angenommenen Ansicht ist das fragliche Verhältniß ein bestimmtes. Wer wäre damit nicht einverstanden, daß Pottasche und Soda neutrales kohlensaures Kali enthalten.

In der neueren Zeit jedoch sind Abweichungen von diesem bestimmten Berhältnisse, und zwar nach zwei entsgegengeseten Seiten hin angegeben worden.

Nach der einen Angabe soll in der Bottasche und Soda die Kohlensäure zuweilen in geringerem Verhältnisse zum Alfali stehen, als im neutralen kohlensauren, nach der zweiten zweisach und nach einer anderen sogar neun Achtel kohlenssaures Alfali.

Unsere Aufgabe ist es, die Richtigkeit dieser Angaben an und für sich zu prüfen, die Umstände, von denen die besprochenen Abweichungen abhängen, zu beleuchten, die Zeichen, welche solche anormale Bottasches und Sodasorten erkennen lassen, zu ermitteln, sowie auseinanderzusetzen, ob diese Anormalien auf die Richtigkeit unserer alkalimetrischen Prüfungsweise einen nachtheiligen Einfluß von Belang haben, und wenn, auf welche Art derselbe aufgehoben werden kann. Zus

vor aber machen wir noch barauf aufmerksam, daß unsere Methode eine Fehlerquelle jedenfalls bleibt, nämlich die, daß kohlensaures Natron, falls es in der Pottasche vorhanden ist, als kohlensaures Kali in Rechnung kommt, und umgekehrt. Handelt es sich jedoch blos um bestimmte Aequivalente Alkali, die man gleichsam nur als Träger einer Kraft, als Mittel zur Erzeugung einer bestimmten chemischen Wirkung benutzen will, so bekommt man vollkommen das richtige Resultat, denn um so viel kleiner die Aequivalentzahl des Natrons ist als die des Kalis, um so viel mehr Kali wird ja statt des Natrons in Rechnung gebracht.

Ober: Mit anderen Worten ausgedrückt, kann man sagen, die Kohlensäure ist proportional der Kraft und Wirkung so-wohl der Pottasche, als der Soda, oder eines Gemenges von beiden; überträgt man die aus einer bestimmten Menge ent-wickelte nach Aequivalenten auf eine beliebige andere Säure, so wird eine gleiche Menge des kohlensauren Alkalis von der gefundenen Säurequantität genau neutralisirt.

Kommt aber das kohlensaure Kali als solches, als Kalissalz in Betracht, so giebt die Kohlensaure natürlicherweise über das Mengenverhältniß keinen Aufschluß. Dieser Uebelsstand ist jedoch nicht unserer Methode eigenthümlich, sondern er kommt allen bekannten alkalimetrischen Methoden in völlig gleichem Maße zu.

Was das kaustische Kali betrifft, so kommt dasselbe unsleugdar in nordamerikanischen Pottaschen vor. Es verdankt seinen Ursprung dem Umstande, daß bei der Bereitung gebrannter Kalk zugesetzt wurde; seine Menge ist abhängig von der Wenge des zugesetzten Kalkes. Nach einigen Angaben soll auch bei der Calcination der rohen Pottasche Aetkali gebilbet werden, durch Einwirkung von Kohle, überhaupt organischer Materie auf das kohlensaure Alkali. Wir wollen letzterer Ans

sicht nicht geradezu widersprechen, indem wir nicht leugnen, daß auf diese Weise ätzendes Kali gebildet werden könne; sie scheint aber einigermaßen unwahrscheinlich, weil sich bei der Temperatur, bei welcher die Zersetzung erst vor sich gehen kann, jedenfalls auch Schwefelkalium bilden müßte, was bei den deutschen, illhrischen und böhmischen Bottaschen bekanntlich nicht der Fall ist, und weil ferner bei der Calcination, wie sie jetzt geschieht, die Masse im Flammenseuer, also in einer an Kohlensäure reichen Atmosphäre erhitzt wird, in welcher sich gebildetes Aetzali sogleich wieder mit Kohlensäure sättigen würde.

Als Thatsache können wir anführen, daß sämmtliche Sorten Pottasche, welche wir im Handel fanden (illnrische, böhmische, beutsche zc.), keine Spur ätzenden Kalis enthielten, wovon wir uns nicht allein nach der weiter unten beschriebenen Methode, sondern auch dadurch überzeugten, daß wir geglühte Proben wogen, mit einer concentrirten Lösung von kohlenssaurem Ammoniak beseuchteten und nach dem Verdampsen der Flüssigkeit wiederum glühten und wogen.

Reine Probe nahm hierdurch an Gewicht zu.

Raustisches Kali hat man also nur in sehr seltenen Fällen, in der Regel nur bei gewissen nordamerikanischen Sorten Pottasche zu suchen.

Was das kaustische Natron betrifft, so findet sich dassselbe ziemlich häufig in den im Handel vorkommenden Sodassorten. Es verdankt seinen Ursprung der Umsetzung des kohlenssauren Natrons mit dem bei der Calcination kaustisch geswordenen kohlensauren Kalk und sindet sich allezeit in der Soda, wenn dieselbe nicht durch Krystallisation von dem Schwefelcalcium getrennt worden ist, oder, wenn die Lauge nicht so lange der Luft ausgesetzt war, daß sie sich vollständig wieder in Kohlensäure sättigen konnte.

Doppelt-, richtiger anberthalbtohlensaures Rali ober Natron bilbet sich in ber Pottasche und Soba burch Aufnahme von Kohlensäure aus ber atmosphärischen Luft, wenn dieselben längere Zeit mit ber Luft in Berührung sind. Seine Menge ift nach unseren Versuchen in ber Regel höchst gering, in den meisten Fällen kaum entbechar.

Um es nachzuweisen, versett man die Lösung der zu prüfenden Pottasche oder Soda mit Chlorcalciumlösung im Ueberschusse, siltrirt und setz zum Filtrat Ammoniak. Eine sogleich entstehende Trübung giebt es zu erkennen. Gleichgiltig übrigens, ob es vorhanden ist oder nicht, es geht beim gelinden Glühen ein neutrales kohlensaures Salz über und ist somit, da nach unserer Wethode ein Erhitzen der Probe nie umgangen werden kann, auf das Resultat ohne Einsluß.

Um eine specielle Anseitung zur praktischen Ausführung der Pottasche und Soda genau beurtheilen zu können, muß man ihren Wassergehalt und die Menge des kohlensauren Alkalis kennen. Der Gang der Untersuchung, welche diese Kenntniß verschafft, bleibt sich nicht unter allen Umständen gleich; er ist abhängig von der Abwesenheit oder Gegenwart gewisser chemischen Berbindungen, welche größtentheils als Berunreinigungen der Pottasche und Soda zu betrachten sind. Die Beimischungen, welche eine Modification des Versahrens bedingen, sind ähende schwessissaure und unterschwesligsaure Alkalien, Schweselmetalle und kohlensaure Erden.

Man erkennt ihre Gegenwart und beseitigt ihren schädlichen Einfluß auf das Resultat der Prüfung leicht auf folgende Weise:

1. Rohlenfaure alfalifche Erben.

Man übergießt eine Probe ber zerriebenen Bottasche ober Soda mit heißem Regenwasser.

Löst sie sich klar oder bleiben nur wenige Floden unsgelöft, so kann man von der Abwesenheit kohlensaurer Erden überzeugt sein. Bleibt hingegen ein weißes Pulver zurück, welches nach dem Auswaschen mit Säuren brauft, so ist die Gegenwart von kohlensaurem Kalk oder kohlensaurer Magnesia erwiesen.

In diesem Falle muß die abgewogene Probe mit heißem Regenwasser übergossen, die Lösung abfiltrirt, der Rückstand ausgewaschen und das Filtrat, welches möglichenfalls etwas abgedampft wird, in das Kölbchen A gebracht werden.

2. Schwefligsaure und unterschwefligsaure Salze.

Sie kommen nur in der Soda, nie in der Pottasche vor. Man überzeugt sich am schnellsten und sichersten von ihrer Anwesenheit, indem man $33^{1}/_{3}$ Gr. verdünnte Schwesels säure mit etwas chromsaurem Kali rothgelb färbt und zu dersselben alsdann von der zu prüfenden Soda hinzufügt, so jedoch, daß die Flüssigkeit immer noch sauer bleibt. Geht die rothgelbe Farbe in eine grüne über, so waren die genannten Salze vorhanden.

Schwefelnatrium veranlaßt zwar diese Farbenveränderung, so oft sich aber dieses sindet, kann man sicher annehmen, daß auch unterschwesligsaures Natron zugegen sei. Die alkalischen Schwefelmetalle sindet man am leichtesten, wenn man die fragliche Bottasche oder Soda mit einer Lösung von gewöhnlichem (anderthalb) kohlensauren Ammoniak beseuchtet. Im Falle sie zugegen sind, entwickelt sich sogleich Schwefelammonium, welches leicht an seinem Geruche und an der Eigenschaft erkannt werden kann, ein mit Bleizuckerlösung beseuchtetes Papier zu schwärzen. Wenn eine oder die andere dieser Beimengungen vorhanden ist, so setzt man bei der Rohlensäurebestimmung eine Messerspiese voll neutrales chromsaures Kali zu.

3. Aetfali und Aegnatron.

Man übergießt einen Theil ber zu prüfenden Bottasche ober Soda nebst etwa drei Theilen Chlorbarnums mit heißem Wasser, rührt um und prüft die Flüssigkeit, nachdem man etwas davon abfiltrirt hat, mit Georginen- oder Curcumapapier. Wird ersteres grun oder letteres braun, so ift Aetfali zugegen. Es versteht sich von felbst, daß das Chlorbaryum völlig neutral, und ferner, daß es im Ueberschuffe da fein muß, wovon man sich im Zweifelsfalle leicht überzeugt, wenn man zum Filtrate nochmals etwas Chlorbarnum hinzusett, wodurch kein Niederschlag mehr entstehen darf. Diese Brufungsmeise verdient ihrer Ginfachheit und Sicherheit wegen ben übrigen zu gleichem Zwecke vorgeschlagenen unftreitig vorgezogen zu werden. Sollte Schwefelkalium oder Schwefelnatrium, die ebenfalls eine alkalische Reaction veranlaffen würden, vorhanden sein, so braucht man auf ätende Alfalien nicht weiter zu prufen; man fann ficher fein, daß fie fich alsbann jebergeit vorfinden.

Im Falle ätzende Alfalien vorhanden sind, zerreibt man die durch Rohlensäurebestimmung abgewogene Probe mit drei bis vier Theilen reinen Quarzsandes, mengt ein Biertel bis ein Drittel von der Menge der Probe gepulvertes kohlensaures Ammoniak zu, bringt das Pulver in ein Schälchen, spült die Reibsichale, im Falle etwas hängen bleibt, mit etwas Sand nach, tröpfelt so viel Wasser auf die Masse, als sie einsaugen kann, läßt sie eine kleine Weile stehen und erhitzt sodann, die alles Wasser und kohlensaure Ammoniak ausgetrieben ist. Enthält eine Pottasche oder Soda neben dem ätzenden Kali noch alkalisches Schweselmetall, so nimmt man statt des Wassers zum Beseuchten der Masse Salmiakgeist, um das anderthalbkohlensaure Ammoniak in neutrales zurückzusühren; anderensalls würde Schweselammonium entwickelt und ein Theil des

alkalischen Schwefelmetalls in kohlensaures Alkali übergeführt werden. Rach dem Erkalten bringt man die Masse, welche sich mit Hilse eines Messers auf die leichteste Art aus dem Schälchen nehmen läßt, in den Kolben A, spült das Schälchen mit etwas Wasser nach und verfährt genau, wie unten beschrieben wird. Der Sand dient dazu, das Zusammenbacken der Masse, sowie das Sprizen beim Eintrocknen zu verhüten.

Bur Beftimmung bes Baffergehalts ber Pottafche und Soda bringt man ein Schälchen von Gifenblech, welches zwei Roll Durchmeffer hat und mit einem lofe ichliekenden Dectel versehen ift (Rig. 2) oder einen Borzellantiegel sammt seinem Dectel auf die eine Schale einer gewöhnlichen und genauen Handwage, beschwert dieselbe Schale mit einem Zehngrammftud und bringt die Wage burch Schrote, zulest burch Stanniolftreifen genau ins Gleichgewicht. Man nimmt nun von der zu untersuchenden Bottasche oder Soda an verschiebenen Stellen Broben heraus, gerreibt fie, entfernt alsdann bas Zehngrammftud von ber Wage und bringt ftatt beffen fo lange von bem Bulver in bas Schalchen, bis bas Bleichgewicht völlig wiederhergestellt ift. Man hat auf diese Art genau 10 Gramm Pottafche ober Soba in bem Schälchen. Dasfelbe wird jest über einer guten Beingeiftlampe erhitt, bis alles Waffer ausgetrieben ift, und nach bem Ertalten auf die Wage gebracht, auf welcher fich die ursprüngliche Tara noch befindet. Die Anzahl der Decigramme, welche hin zugelegt werden muffen, um bas Gleichgewicht herzustellen giebt bann ben Baffergehalt in Brocenten an.

Von der auf diese Art erhaltenen wasserfreien Pottasche wägt man 6.29 Gramm, von der wasserseien Soda 4.84 Gramm ab und bringt die Probe mittelst eines Kartenblattes in das Polochen A des Apparates Fig. 2, welches man alsdann zu etwa ein Orittel mit Wasser füllt. Man tarirt nun den

abgetrochneten und wie oben zugerüsteten Apparat und bewirft burch gelindes Saugen bei d, daß die Schwefelfaure aus dem Rolben B nach A hinübersteigt. Nach vollendeter Zersetung lüpft man das Wachskugelchen b etwas, faugt Luft burch ben Apparat (wobei man sich einer mit feuchtem Ralfhydrat ge= füllten Röhre bedienen fann, wenn man den Geschmack der Rohlenfäure beläftigend findet), bis alle Rohlenfäure entfernt ift, bringt ihn nach dem völligen Erfalten, das man durch Eintauchen des warmen Rölbchens in faltes Baffer beichleunigen fann, auf die Wagschale und ersett die entwichene Rohlen= fäure burch Gewichte. Die Rahl ber Centigramme, welche zu bem Apparate gelegt werben mußten, um das Gleichgewicht wieder herzustellen, dividirt durch 2, giebt unmittelbar die Brocente an mafferfreiem tohlenfauren Rali ober Natron gu. also, 6.29 Gramm Bottasche hätten gegeben 1.60 Gramm Gewichtsverluft bes Apparates, ober, mas daselbe ift, Rohlenfäure, so enthält sie $\frac{160}{2} = 80\%$ tohlenfaures Rali.

Die Bestimmung der Quantitäten von ätzendem Natron ober Kali, welche neben den kohlensauren Alkalien in der Bottasche oder Soda enthalten sein könnten, hat nicht sowohl für den Handel, als auch die Fabrikation, namentlich aber für die Wissenschaft Bedeutung; zu ihrer Aussührung bietet unsere gewöhnliche alkalimetrische Methode das einfachste Mittel dar.

Man wägt, je nachdem man mit Pottasche oder Soda zu thun hat, 6·29 oder 4·84 des entwässerten Rückstandes zweimal ab, bestimmt in der einen Portion die Kohlensäure geradezu, in der anderen nach vorgegangener Behandlung mit kohlensaurem Ummoniak. Aus der Differenz der erhaltenen Gewichte sindet man das Quantum des Aegkalis in Procenten, indem man sie mit 34·101 multiplicirt; bei Soda muß sie mit 29·38 multiplicirt werden, um den Procentgehalt an Aegnatron zu finden.

Tabelle

über den Procentgehalt der Kalilaugen von verschiedenem specifischen Gewichte an wasserfreiem Aetstali bei einer Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Man bedient sich hierzu entweder eines Aräometers für schwere Flüssigkeiten von 1.000 bis 2.000, ober zweier solcher von 1.000 bis 1.400 und von 1.400 bis 2.000.

Brocent Mettali	Specifisches Gewicht	Brocent Aepfali	Specifisches Gewicht
45	1.576	32	1.386
44.5	1.568	31.5	1.379
44	1.560	31	1.372
43.5	1.553	30.5	1.365
43	1.545	30	1.358
42·5	1.537	29.5	1.352
42	1.530	29	1.345
41.5	1.522	28.5	1.339
41	1.514	28	1.332
40.5	1 507	27.5	1.326
40	1.500	27	1.320
39.5	1.492	26.5	1.313
39	1.484	26	1.307
38.5	1.477	25.5	1.301
38	1.470	25	1.294
37 5	1.463	24.5	1.288
37	1.456	24	1.282
36 5	1.449	23.5	1.275
36	1.442	23	1.269
35 5	1.435	22.5	1.263
35	1.428	22	1.257
34.5	1.421	21.5	1.250
34	1.414	21	1.244
33.5	1.407	20.5	1.238
33	1.400	20	1.231
32 5	1.393	19.5	1.225

Brocent Netfali	Specifisches Gewicht	Procent Neptali	Specifi sces Gewicht
19	1.219	9.5	1.105
18.2	1.213	9	1.099
18	1.207	8.5	1.094
17.5	1.201	8	1.088
17	1.195	7.5	1.082
16.5	1.189	7	1.076
16	1.183	6.5	1.070
15.5	1.177	6	1.065
15	1.171	5.2	1.059
14.5	1.165	5	1.054
14	1-159	4.2	1.048
13.5	1.153	4	1 042
13	1.147	3.5	1.037
12.5	1.141	3	1.031
12	1.135	2.5	1.026
11•5	1.129	2	1.021
11	1.123	1.5	1.015
10.5	1.117	1	1.009
10	1.111	0.5	1.003

Da man zur Bestimmung des Procentgehaltes der Kalilauge nicht selten auch das Aräometer für Laugen nach Baume (B.) anwendet, so lassen wir nachstehend noch eine

Tabelle

über ben Gehalt ber Kalilaugen an Rali nach Baume'schen Graben (nach Dalton) folgen.

Grade na c Baumé (B.)	Kaliprocente.	Grade nach Baumé (B.)	Raliprocente.
9	4.7	32	23.4
15	9.5	41	32.4
19	13.0	50	42-9
24	16.2	53	46.7
28	19.5	57	51.2

Diese Tabelle ist jedoch nicht so zuverlässig, weil die Temperatur nicht angegeben ist, bei welcher diese Tabelle maßgebend sein soll.

Tabelle über den Procentgehalt der Natronlaugen von verschiedenem specifischen Gewichte an wasserfreiem Aetnatron bei einer . Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Procent Aeşuatron	Specifiches Gewicht	Procent Lehnatron	Specifisches Gewicht
35	1.500	20	1.281
34.5	1.492	19.5	1.274
34	1.485	19	1.266
33.5	1.477	18.5	1.259
33	1.470	18	1.252
32.5	1.463	17.5	1.245
32	1.455	17	1.238
31.5	1.448	16.5	1.231
31	1.440	16	1.224
30-5	1.433	15·8	1.217
30	1.426	15	1.210
29.5	1.418	14 [.] 5	1.203
29	1.411	14	1.195
28.5	1.404	13.5	1.188
28	1.396	13	1.181
27.5	1.389	12.2	1.174
27	1.382	12	1.167
26.5	1.375	11.5	1.160
26	1.367	11	1.158
25.5	1.360	10.5	1.146
25	1.353	10	1.139
24.5	1.345	9.5	1.132
24	1.338	9	1.125
28.5	1.331	8.5	1.118
23	1.324	8	1.111
22.5	1.317	7.5	1.104
22	1.309	7	1.097
21.5	1.302	6.5	1.090
21	1.295	6	1.083
20.5	1.288	5.5	1.076

Tabelleüber den Procentgehalt der Pottaschenlösungen von verschiedenem
specifischen Gewicht an reinem kohlensauren Kali bei einer
Temperatur von 17.5° C. (nach Hager).

Procent Tohlenfaures Kali	Specifisches Gewicht	Procent tohlenfaures Kali	Specifisches Gewicht
52	1.569	37.5	1.386
51.5	1.562	37	1.380
51	1.555	36.5	1.374
50.5	1.548	36	1.368
50	1.542	35.5	1.363
49.5	1.535	35	1.357
49	1.529	34.5	1.351
48.5	1.522	34	1.345
48	1.516	33.5	1.340
47.5	1.509	33	1.334
47	1.503	32.5	1.329
46.5	1.495	32	1.323
46	1.489	31 5	1.318
45.5	1.483	31	1.312
45	1.478	30.5	1.306
44.5	1.472	30	1.300
44	1.466	29.5	1.295
43.5	1.459	29	1.289
43	1.453	28.5	1.284
42.5	1.447	28	1.278
42`	1.441	27.5	1.273
41.5	1.435	27	1.267
41	1.429	26.5	1.262
40.5	1.422	26	1.256
40	1.416	25.5	1.251
39:5	1 410	25	1.245
39	1.404	24.5	1.240
38 5	1.398	24	1.235
38	1.392	23.5	1.229

Brocent Tohlenfaures Rali	Specifisches Gewicht	Brocent Lohlenjaures Rali	Specifisches Gewicht
23	1.224	11.5	1.107
22.5	1.219	11	1.102
22	1.213	10.5	1.097
21.5	1.208	10	1 092
21	1.203	9.5	1.087
20.5	1.198	9	1.082
20	1.192	8.5	1.077
19.3	1.187	8	1.073
19	1.182	7.5	1.068
18.5	1.177	7	1.064
18	1.172	6.5	1 059
17.5	1 166	6	1.054
17	1.161	5.5	1.050
16.5	1.156	5	1.045
16	1.151	4.5	1.041
15.5	1.146	4	1.036
15	1.141	3.2	1.032
14.5	1.136	3	1.027
14	1.132	2.5	1.022
13.5	1.127	2	1.018
13	1.122	1.2	1.013
12.5	1.117	. 1	1.009
12	1.112	0.5	1.004

Die vorstehende Tabelle giebt den Procentgehalt des reinen kohlensauren Ralis in Lösungen von reiner Pottasche an. Lösungen von roher Pottasche, deren Procentgehalt man mit obiger Tabelle bestimmen wollte, werden daher stets ein ungenaues, und zwar ein günstigeres Resultat geben als das, was dem wirklichen Procentgehalte entspricht, da außer dem kohlensauren Rali der Pottasche auch noch Chlorkalium, schwefelsaures Rali, kieselsaures Rali, Lenkali 2c. in Lösung gehen, welche das specifische Gewicht beträchtlicher erscheinen lassen, als wenn nur das kohlensaure Rali allein in Lösung gegangen wäre.

Tabelle

über den Procentgehalt von kohlensauren Natronlösungen von verschiedenem specifischen Gewichte an calcinirter Soda und krystallisirter Soda bei 17.5° C. (nach Hager).

Calcinirte Soba	Rr ystall= foda	Specifisches Gewicht	Calcinirte Soda	Rryftall= foda	Specififches Gewicht
15	40.50	1.160	7.5	20.25	1.079
14.75	39.82	1.157	7.25	19.57	1.076
14.5	39.15	1.155	7	18.90	1.073
14.25	38.47	1.152	6.75	18.22	1 071
14	37.80	1.149	6.5	17.55	1.168
13.75	37.12	1.146	6.25	16.87	1.065
13.5	36.45	1.144	6	16.20	1.063
13.25	35.77	1.141	5.75	15.52	1 060
13	35.10	1 138	5.5	14 85	1.057
12.75	34.42	1.135	5.25	14.17	1.055
12.5	33.75	1.133	5	13.50	1.052
12.25	33.07	1.130	4.75	12 82	1.049
12	32.40	1 127	4.5	12.15	1.047
11 75	31.72	1.124	4.25	11.47	1.044
11.5	31.05	1.122	4	10 80	1.041
11.25	30.37	1.119	3.75	10.12	1.039
11	29.70	1.116	3.5	9.45	1.036
10.75	29 02	1.113	3.25	8.77	1 033
10.5	28.35	1.111	3	8.10	1.031
10.25	27.67	1.108	2.75	7.42	1.028
10	27.00	1.105	2.5	6.45	1.025
9.75	26.32	1.102	2.25	6.07	1.023
9.5	25.65	1.100	2	5.40	1.020
9.25	24.97	1 097	1.75	4.72	1.018
9	24.30	1.095	1.5	4.05	1 015
8.75	23.62	1.092	1.25	3.37	1.012
8.5	22.95	1.089	1	2.70	1.010
8.25	22.27	1.087	0.75	2.02	1.007
8	21.60	1.084	0.5	1.35	1.004
7 75	20 92	1.081	0.25	0.67	1.092

Bon der vorstehenden Tabelle gilt dasselbe, was von der Tabelle über den Procentgehalt der Pottaschenlösungen an reinem kohlensauren Kali gesagt ift.

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen Aegnatron und Krhstallsoba einer befannten Gewichtsmenge reiner (also 100 Procent) calcinirter Soba entsprechen (nach Ganswindt).

Talcinirte Goda	Arystallsoba	Aeţnatron
100	269-81	75.47
95	256'32	71.70
90	242.83	67.93
85	229.33	64.15
80	215 85	60· 3 8
75	202.35	56 60
70	188 86	52 83
65	175.37	49 06
60	161·88	45 ·28
5 5	148.39	41.50
50	134.90	37.73
45	121-41	83.97
40	107.92	30.18
35	94.43	26 42
30	80.94	22.64
25	67:45	18.87
20	53.96	15·10
15	40.47	11.32
10	26 99	7.55
9	24.28	6.79
8	21.58	6.04
7	18.88	5.28
6	16.19	4.53
5	13.49	3.77
4	10.79	3.02
3	8.09	2 26
2	5.40	1.51
1	2.70	0.75

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen 100 Procent calcinirter Soba und Aetnatron einer bekannten Gewichtsmenge krystallifirter Soba entsprechen (nach Ganswindt).

A ryftaUfoda	Calcinirte Soba	Aetmatron
100	37.062	27.972
95	35.208	26.583
90	33.356	25.175
85	31 502	23.786
80	29.650	22 378
75	27.796	20 989
70	25.943	19.580
65	24.090	18.182
60	22.273	16.783
55	20 384	15.385
50	18.531	13.986
45	16.678	12.587
40	14.824	11.188
35	12.971	8.790
30	11.118	8.391
25	9.265	6 993
20	7.412	5.594
15	5.559	4.195
10	3.706	2.797
9	3.335	2 517
8	2.965	2.237
7	2.594	1.958
6	2 223	1.678
5	1.853	1.398
4	1.482	1.118
3	1.111	0.839
2	0.741	0.559
1	0 370	0.279

Tabelle,

welche angiebt, was für Gewichtsmengen 100 Procent calscinirter Soba und Arhstallsoba einer bekannten Gewichtsmenge Aegnatron entsprechen (nach Ganswindt).

Aeşnatron	Calcinirte Soda	R ryftallfodo
100	132-50	357.50
95	125.87	339.62
90	119.25	321.75
85	112-62	303.87
80	106.00	286.00
75	99.37	268.12
70	92.75	250.25
65	86.12	232.37
60	79.50	214.50
55	72.88	196.63
50	66.25	178:75
45	59.62	160.87
40	53.00	143.00
35	46.37	125.12
30	39.75	107.25
25	33.12	89.37
20	26.50	71.50
15	19.87	53.62
10	13.25	35.75
9	11.92	32.17
8	10.60	28.60
7	9-27	25.02
6	7.95	21.45
5	6.62	17.87
4	5.30	14.30
3	3.97	10.72
. 2	2.65	7.15
1	1.32	3.57

Bestimmung von Kohlensäure und Carbonaten, Soda u. s. w.

Der unten näher beschriebene Apparat (s. Fig. 6) zeichnet sich vor allen seither gebräuchlichen zunächst durch die große Einsachheit, Handlichkeit und Uebersichtlichkeit seiner Construction aus.

Abgesehen von der bequemen Einrichtung des Gasentwicklers ist derselbe auch durch die Art der Gasmessung vermittelst zweier concentrischer Flüssigkeiten charakterisirt. Diese
letzteren, aus einer für Kohlensäure möglichst unzugänglichen
Lösung bestehend, ermöglichen in ihrer gegenseitigen, vier
Menisken bildenden Stellung, eine ganz ungewöhnlich scharse,
absolut untrügliche Säule und vermöge des hierbei entstehenden
mehr oder weniger luftverdünnten Raumes die im Entwickler
absorbirte Kohlensäure so wegzusaugen, daß für technische
Bestimmungen der ohnehin sehr zweiselhafte Absorptionscoöfsicient — wie auch die Tension — recht gut vernachlässigt werden kann.

Als weiterer Vortheil bieses Arrangements ergiebt sich, daß im Innern des Apparates ein rascher Temperaturwechsel unmöglich stattfinden kann, sofern die äußere Flüssigkeitssäule die innere Gasmegröhre stets als schützender Mantel umgiebt.

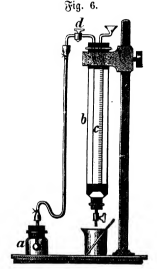
Hierdurch werden die vielen Temperaturcorrectionen gleichfalls eingeschränkt.

Der Apparat kann bemnach mit vollstem Recht als ber bequemfte, fehlerfreieste und am raschesten arbeitende angesehen und für die Ausführung technischer Bestimmungen vor allen empsohlen werden.

Der Apparat besteht zunächst aus dem Entwickler a und dem Gasmesser b. Der erstere mit seinem eigenthümlichen Angelrohr nimmt die zur Untersuchung vorliegende Substanz und — im Rugelrohr — die zur Zersetzung dienende Säure auf; bas in a freigewordene Gas geht durch den Kautschutsschlauch und den Dreiweghahn d nach dem Gasmesser, b. h. in die unten offene calibrirte Megröhre c, welche in einen Glasmantel eingefügt und mit einer Sperrflüssigikeit versiehen ift.

Die lettere fann in bem Apparat b beliebig circuliren, durch den unteren Glashahn abgelaffen und vermittelft des Trichters wieder zurückgegoffen werden. Der Dreiweghahn ift so durchbohrt, die Communication im man Apparat felbst gang oder theilweise, sowie auch diejenige mit ber äußeren Luft ebenso herstellen ober aufheben fann. Bur Aufnahme ber abgelaufenen Aluffigfeit bient bas Untersatgefäß mit Thermometer.

Vor den Bersuchen wird der Apparat zunächst auf luft-



bichten Schluß geprüft, indem man bei offenem Dreiweghahn — so daß also die Luft im Apparat mit der äußeren in Berbindung steht — die Augelröhre mit dem etwas ans geseuchteten Kautschukpfropf sest in das Entwickelungsgesäß a eindreht; sodann den Glasmesser mit der Sperrflüssisseit dis zum Nullgrade füllt und nach ein paar Secunden den Dreisweghahn in diesenige Stelle dreht, wo er die Verbindung im Apparate nach rechts und links herstellt, nach außen abschließt. Läßt man jest durch Deffnen des Ablaushahnes etwa 30 Kubitscentimeter Flüssisseit ablausen, so muß die innere Flüssisseitss

fäule, welche anfänglich etwas finkt, nach kurzer Zeit ruhig stehen bleiben.

Das dem Apparate beigegebene gute Kautschukmaterial wird selten eine Undichtheit aufkommen lassen, vorausgesetzt, daß der Stopsen gut eingedrecht ist — wobei man ihn stetz ein wenig anseuchtet — und der Schlauch nicht etwa durch Kälte oder Aufschlitzen ruinirt wurde. Vom guten Schluß der Hähne überzeugt man sich badurch, daß dieselben immer etwas eingesettet an der Reibungssläche vollkommen durchsichtig sind.

Das Meßrohr e hat an seinem unteren Ende einen Korksuß, vermöge dessen es genau in der Achse des Apparates sestgehalten und ferner namentlich erreicht wird, daß die Sperrflüssigkeit beim Ablassen nicht zunächst aus dem Glassemeßrohr, sondern aus dem Glasmantel sich absaugt. Hat man nun den Apparat, wie vorhin bemerkt, mit Flüssigkeit gefüllt und öffnet bei geschlossenme Dreiweghahn und Entwickler den unteren Hahn kurze Zeit, so sinkt natürlich die äußere Flüssigkeitssäule, die innere bleibt nach wieder gesichlossenm Hahn bald ruhig stehen.

Hierburch wird zwischen Gasmeßrohr und Entwickler ein nach Maßgabe der Niveauunterschiede mehr oder weniger luftverdünnter Raum erzeugt, von welchem man bei der Analhse selbst insosern prositirt, als sich aus der in a besindslichen Flüssigieit, welche etwas Kohlensäure absorbirt, also für das Meßrohr verloren ginge, diese letztere einsach durch Sinkenlassen der äußeren Flüssigkeitssäule — Deffnen des unteren Hahnes — absaugen läßt, so daß man, ohne große Vehler zu begehen, den sogenannten Absorptionscoöfsicienten ganz umgehen kann. Wird durch Ausgießen von Sperrsstüssigisteit bei geschlossenem Dreiweghahn das äußere Flüssigskeitsniveau gehoben, so sindet eine — womöglich zu versmeidende — Compression im Apparate statt.

Stellt man bei gleichem Stand der Hähne durch Aufsgießen oder Ablassen von Flüssigkeit die beiden Niveaux gleich ein, was außerordentlich scharf geschehen kann, so ist vollskommenes atmosphärisches Gleichgewicht innerhalb und außershalb des Apparates hergestellt, wie auch dann, wenn bei offenem Dreiweghahn Sperrslüssigkeit aufgegossen oder abgelassen wird und nun beide Niveaux ganz gleichmäßig mitzeinander steigen oder fallen.

Die Analnse felbst wird 3. B. für Coba folgenbermaßen ausgeführt: Man wiegt von ber zu untersuchenden Soba 4.230 Gramm ab und löft fie in gang reinem Waffer gu einem Bolum von 100 Rubifcentimeter auf. Nun wird der Dreiweghahn ausgehängt, oder blos offen gedreht, der Apparat mit Sperrfluffigkeit gefüllt, fodann von obiger Sodalöfung 5 Rubikcentimeter in bas Entwickelungsgefäß a gegeben und mit wenig Baffer nachgespult. Jest gießt man in bas Rugelrohr etwas verdünnte Salgfaure (2 Theile Waffer auf 1 Theil Saure), fo dag beim Aufrechthalten des letteren burchaus nichts ausfließen fann, ichließt ben Entwickler burch festes Eintreiben des mit ein paar Tropfen der Sperrfluffigfeit leicht benetzten Rautschutpfropfens, stellt den Dreiweghahn oder läft ihn fo, daß die Communication nach innen und außen für ein paar Augenblicke noch offen ist. Sodann Abschluß ber Communication nach außen burch Drehung des Sahnes. Der Apparat muß also jett nach innen gang offen, nach außen gang geschloffen fein. Nunmehr Neigung bes Entmidlers und Ausfließen der Säure auf die Substang: Rohlenfaureentwickelung und hierdurch ftartes Sinten ber inneren Fluffigfeitsfaule. Jest wird, um feinen unnöthigen Drud im Apparate entstehen zu laffen, ber Ablaufhahn fo weit geöffnet, bag bie innere und außere Saule gleichmäßig finken.

Nimmt die Gasentwickelung, respective das Sinken her inneren Säule ab, so schüttelt man den Entwickler leicht um, indem man ihn immer an seiner Filzumhüllung ansaßt, und läßt, wenn die Entwickelung aufzuhören scheint, die äußere Säule durch abermaliges Deffnen des Ablaufhahnes zeitweilig um 5 bis 10 Kubikcentimeter unter die innere heruntergehen (Absaugen des Gases aus a).

Nach furzer Zeit wird aus dem Ablaufgefäß durch den Trichter so viel Sperrflüssseit in den Apparat wieder zurückzgegossen, dis beide Niveaux gleich stehen. Nunmehr darf sich feine Gaszunahme mehr im Meßrohr e zeigen, wenn die Zersetzung beendet sein soll; anderenfalls läßt man wieder etwas Flüssigfeit ablaufen, gießt wieder auf 2c.

Best wird, nachdem befinitiv und haarscharf nivellirt, b. h. das atmosphärische Gleichgewicht nach allen Seiten hersgestellt ift, sofort abgelefen.

Gefunden: 48·8 Aubifcentimeter Kohlensäure. Bei einem mittleren Barometerstande, z. B. von 717° und 15°, entspricht jeder Kubifcentimeter Kohlensäure — 4·23 Milligramm reinem kohlensauren Natron. Man hat nun, um augenblicklich das richtige procentuale Ergebniß an gefundenem kohlensauren Natron zu erhalten, immer blos die gefundenen Kubifcentimeter Kohlensäure zu verdoppeln. Das waren also im vorliegenden Falle 2 × 48·8 — 97·6 Procent reines kohlensaures Natron in der Soda.

Um den Gehalt der fertigen Seife an unzersetzter Soda oder die Bündungsfähigkeit der Fettsäuren zu erfahren, versfährt man mit der gewogenen Menge trockener (geschabter oder gepulverter) Seife, welche man direct in das Entwickeslungsgefäß bringt, genau so, wie oben mit der Sodalösung angegeben ist.

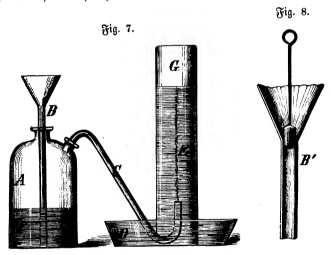
Bur Untersuchung von Aegnatron auf feinen Gehalt an fohlensaurem Natron wiegt man rafch ein Stücken pon mehreren Grammen ab und behandelt es wie die calcinirte Soda felbft; die erhaltenen Rubifcentimeter Roblenfäure werden mit 4.23 multiplicirt und geben den Gehalt an fohlensaurem Natron in der genommenen Menge - ohne ben Bruchtheil ber Lösung - an. In vielen Fällen ift es nothwendig, bas Aepnatron, wenn fein Gehalt an tohlenfaurem Natron bestimmt ift, vollauf in toblenfaures Natron zu vermandeln, mas ganz leicht dadurch geschieht, daß man die Aetnatronlösung höchstens 10 Minuten lang mit einem Stücken tohlensauren Ammoniat verfett, tochen läft, b. b. io lanae, bis alles Ammoniat ausgetrieben ift. Die getochte und erkaltete löfung wird fodann gleichfalls, wie oben bei der Sodaprüfung angegeben, behandelt. 40 Gewichtstheile Aepnatron entsprechen hierbei 53 fohlenfaurem Ratron.

Andere Barometer- und Thermometerstände verlangen durch Rechnung leicht zu sindende Abänderung der Substanzen- menge. Für die Genauigkeit der hierher gehörigen technischen Analhsen sind unseres Erachtens an einem Orte nur zwei Temperaturen, allenfalls 15° und 20° neben dem mittleren Ortsbarometerstande zu Grunde zu legen, wobei aber voraussgesett ist, daß der Apparat und namentlich auch die Sperrsslüssigkeit stets an einem möglichst gleichmäßig temperirten Orte ausbewahrt seien.

Der patentirte Apparat ist von dem Erfinder, Herrn Brof. Dr. R. Bauer in Stuttgart, Alexanderstraße 28, zum Preise von 45 Mark ohne Emballage zu beziehen, und ist genannter Herr zu näheren Auskünften über diese speciellen Bariationen stets gern bereit.

Reuer Apparat jur Bestimmung der Kausticität der Laugen.

Die große Schwierigkeit, immer gleichen Kalk zu bekommen, giebt Anleitung zu vielen Unannehmlichkeiten; eine dahin gehende, leicht ausführbare Methode, die Kausticität bes Kalkes zu bestimmen, ist wohl noch nicht bekannt, besonders für Nichttechniker.



Nachstehender Apparat giebt an, welchen Grad von Rau- fticität eine Lauge hat.

Zwar ist es nicht gerade nöthig, ein absolutes Daß bafür zu haben, wenn man nur ein relatives hat, das sich Jeber, welcher ben Apparat braucht, selbst bestimmt.

Man nimmt hierzu eine Lauge, welche man zu seiner Seife als richtig im Kalf befunden hat.

Damit hat man das Maß für alle Laugen, welche man in demfelben Kalfverhältniß haben will, und kann man badurch auf die relative Güte des Kalkes schließen.

A ist eine Flasche mit doppeltem Hals, in welche man ein bestimmtes Maß Lauge giebt, welches immer basselbe sein muß, natürlich auch immer von berselben Stärke. In dem einen Hals steckt ein Trichter B, welchen man entweder mit einem Stöpfel wie in B', oder mit einem Hahn, wie in B", schließen kann.

Dieser Trichter reicht bis auf ben Boben ber Flasche A.

Im anderen Hals stedt eine gebogene Röhre C, welche durch eine Wanne D von unten in einen oben geschlossenen Glastubus E mündet.

Man giebt ein bestimmtes Maß 10gräbige Lauge A (F), ben Tubus E füllt man mit Baffer und setzt ihn so über die Mündung von C, daß er in der mit Baffer gefüllten

Wanne D steht, und zwar so, daß der Tubus gefüllt im Wasser bleibt. Dann giebt man in den Trichter B ein gewisses Maß (auch natürlich dasselbe) von Normalschwefelsäure, öffnet den Kopf B" oder den Stöpsel B', bis alle Säure gesunken ist, und schließt dann gleich wieder. Die Kohlensäure, welche sich nun entwickelt, wird in E den Raum C einnehmen, welcher das Maß angiedt, um zu sehen, ob die Lauge von gleichem Kalkzusat immer dieselbe ist. Um die Verhältnisse dieses Apparats zu treffen, muß natürlich Jemand benselben machen, welcher chemische Kenntnisse hat. Man verwendet 20 Kubikentimeter einer logrädigen Lauge, damit es nicht passiren kann, daß die Kohlensäure alles Wasser in E verdrängt und in die Luft entweicht.

Ermittelung des Sandelswerthes der Soda und Pottasche.

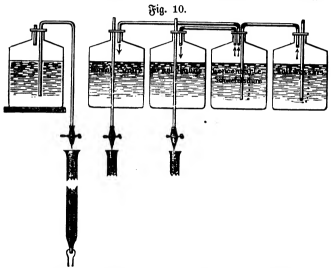
Der Moment des Rothwerdens einer mit Lackmus blau gefärbten Sodas oder Pottaschelösung ist selbst für Kenner nicht mit Genauigkeit zu bestimmen. Biel präciser geschieht ber Uebergang in die blaue Färbung, der fast momentan eintritt.

Es werben zu biesem Zweck zwei gleiche Büretten genommen und die eine mit Normalfäure gefüllt; die andere mit Normallauge, d. h. mit einer solchen, von der gleiche Raumtheile die gleichen Theile Normalsäure neutralifiren.

Will man also eine Probe Soda untersuchen, so läßt man in die Lösung derselben 100 Grad Normalsäure aus ber Bürette einlaufen und tocht biese Mischung tüchtig burch, ohne Rudficht auf die Farbe, welche jedenfalls hellzwiebelroth ift. Man ift jest sicher, teine Rohlensaure mehr in ber Lösung zu haben, sondern einen Ueberschuß von Schwefelfaure. Um die Anzahl Grade diefer überschiefenden Schwefelfäure zu finden, läft man unter Umrühren von der Normal-Der Moment, wo lauge einlaufen. Alfali bei biesem Rulaufen im Ueberschuß ist, zeigt sich, wie erwähnt, momentan burch Uebergang der rothen Färbung in Blau. Man hat bann nur von den zugelaffenen 100 Grad Säure die Ungahl ber zugelaffenen Grabe Lauge zu subtrabiren, um genau die Anzahl der kohlensauren Procente des Alkalis, mas untersucht werden follte, zu finden.

Zur größeren Bequemlichkeit und unveränderten Aufbewahrung der Normalfäure und Normallauge hat man diesem Apparate folgende Einrichtung zu geben.

Für jede der beiden Flüssigkeiten hat man eine circa 3 Kilogramm haltende Flasche, welche auf einem Brette an der Band stehen; durch den doppelt durchbohrten Kork derselben geht ein Heber mit einem Glasrohr verbunden, der mit einem Quetschhahn versehen ist. Deffnet man denselben, so läuft die Bürette voll Säure, respective Lauge. Die Luft, welche in die beiden Reservoirflaschen nachtritt, muß ihren Weg durch die beiden danebenstehenden Flaschen nehmen, von denen eine mit concentrirter englischer Schwefelsäure gefüllt ist, die andere Kaltwasser enthält, um der Luft einestheils ihren Wasser-



gehalt, welcher der Säure ichaden würde, anderentheils ihren Rohlenfäuregehalt, welcher ber Lauge ichaden würde, zu nehmen.

Die Luftführungsröhren hat man nicht gebogen, sondern mit Gummiröhren, wie sie zu den Quetschhähnen genommen werden, verbunden.

Der Apparat ist auf diese Weise stets im Gange und arbeitet sehr präcis und schnell. Man braucht zu einer Kohlensäurebestimmung, die noch nie von einem öffentlichen Laboratorium wesentlich verändert wurde, circa 4 Minuten.

Ermittelung, wie viel eine Sauge Soda oder Pottafde enthäft.

Für den Seifenfabrifanten ober Siedemeister 2c. ist es von aroffem Intereffe, wenn er fich berechnen fann, auf welche Beise man den Soda- oder Bottaschegehalt einer beliebig ftarken Lauge ermitteln fann.

Diese Berechnung ift feineswegs so schwierig, wie es ben Auschein hat, mas man aus Nachstehendem ersehen wird. Man muß zuerst den Rauminhalt des betreffenden Aeschers ober Refervoirs ermitteln.

Dies ift fehr einfach, fei bas Befag rund ober vieredig: man mißt die Tiefe, Länge und Breite bes betreffenden Reservoirs, multiplicirt, und man hat den Rauminhalt.

Der Rubiffuß Waffer wiegt 40 Pfund. Der Raum, ben bas Waffer einnimmt, wird mit der betreffenden Lauge gefüllt und gewogen und man erhalt bas Bewicht bes Rubitfufies der betreffenden Lauge. Das Gewicht ist wieder mit bem obigen Gewichtsergebniß zu multipliciren, und man erfährt, wie viel Pfund das ganze Quantum wiegt. Nun muß man ermitteln, wie viel Bfundarad (2.0) Lauge enthalten find.

Dies erfährt man, wenn man mit dem Stärkegrad ber Lauge multiplicirt. In dieses Broduct dividirt man nun mit bem Sobagrad-, respective Bottaschegradgehalt, und man erhält das Gewicht von der Soda oder Pottasche, welche in ber Lauge enthalten ift.

Wir wollen annehmen, das betreffende Refervoir fei 5 Ruf tief. 4 Ruf breit und 4 Ruf lang (also im Durchmeffer 4 Ruf), und man wollte miffen, wie viel dasfelbe, mit 4gradiger Lauge gefüllt, Coda enthalt, wenn der Rubiffuß 4gradige Lauge 42 Pfund wiegt.

Das würde auf folgende Weise zu ermitteln sein: $5' \times 4' = 20 \square' \times 4' = 80$ Kubitsuß $\times 42 \% = 3360 \%$. $\times 4^{\circ} = 13.440 \%$: $9000 = 1^{111}/_{225}$ Centner.

Hat man 92 Procent Soda oder Pottasche zum Einstellen genommen, so würde man mit 9200 die Summe binibiren.

Der Bethalk und feine Prufung.

Will man aus Soda ober Bottasche Aetslauge machen, fo ift ber Aetfalt ober gebrannte Ralf bas hierzu allgemein in Anwendung tommende Mittel. Die Menge von Aegtalf, bie nöthig ift, um ein bestimmtes Quantum Coba ober Bottafche zu gerseten, ift aber abhängig von bem Grabe ber Reinheit besielben, und wird man felbstverftandlich umsomehr Ralf brauchen, je mehr Berunreinigungen ber lettere enthält. Daher ist es von Wichtigfeit, ben Aepfalf vor feiner Unwendung zur Aetlaugenbereitung einer Brufung zu unterwerfen; wird bieselbe quantitativ ausgeführt, so läkt sich bann aus bem Resultate ber Untersuchung berechnen, wie viel man von bem Ralt zur Berfetzung einer bestimmten Menge Soda ober Bottafche von bekanntem Procentgehalt anzuwenden hat. Es ist bann möglich, im Boraus eine Calculation auszuführen und eine Ralfforte, die zu unrein ift. zurudzuweisen; benn, wenn man einen reineren Ralf für basfelbe Geld bekommen kann, wie einen mit vielen Berunreinigungen, so ift man boch immer im Bortheil, weil man von letterem mehr braucht.

Bevor wir jedoch zur Besprechung ber Prüfung und Untersuchung des Kalkes schreiten, mag über das natürliche Borkommen des Kalksteines und die Art seiner Berunsreinigungen, sowie über die Darstellung des gebrannten Kalkes Einiges vorausgeschickt werden.

Der reinste gebrannte Ralf ift bekanntlich die Squerstoffverbindung oder ber Reft eines eigenthumlichen Metalles. bes Calciums, und enthält auf fünf Gewichtstheile bes letteren zwei Bewichtstheile Sauerftoffluft in fester Form demisch gebunden. Man nennt baber ben gebrannten Ralf demijd auch Calciumornd, bedient fich aber anftatt diefes gewöhnlich des fürzeren Wortes Ralf. Wegen der großen Bermandts ichaft ober Ungiehungsfraft bes Raltes zu ben Gäuren und auch ichon zur Rohlenfäure ber Luft und bes Baffers fann ber reine Ralf, bas Calciumornd, in ber Natur nicht frei oder unverbunden vorfommen. Man findet ihn daber immer nur in Berbindung mit irgend einer Gaure, fo mit Roblenfaure, Schwefelfaure, Phosphorfaure, Riefelfaure u. f. m. verbunden. Die häufigsten vortommenden Berbindungen bes Ralfes find die mit Rohlenfäure, berfelben farblofen Luftart. bie wir mit jedem Athemzuge ausathmen, die burch bas Berbrennen der Roble entsteht und die in Form von Blaschen aus dem ichaumenden Champagner entweicht. Diefes tohlenfaure Bas ift in bem tohlenfauren Ralte fest mit bem Calciumornd vereinigt, gemiffermagen gebannt, fann aber fomohl durch Blühen wieder ausgetrieben werden, als auch burch Aufgießen einer Gaure. Daber entsteht ein Aufbraufen, wenn man eine Saure auf ein Stud Ralfstein gießt.

Ganz reiner, d. h. von allen, auch den kleinsten fremden Beimischungen freier kohlensaurer Kalk (auch Calciumcarbonat genannt) kommt in der Natur wohl nur äußerst selten, viels sach gar nicht vor; hat man doch in dem disher für ganz rein gehaltenen, weißen, krystallinischen Kalkstein, dem carrastischen Marmor, kleine Mengen von. Ceroxydul gefunden (Cossa erhielt aus 1 Kilogramm 0.02 Gramm Ceroxulat). Außer diesem weißen Marmor gilt noch der isländische Doppelspath als reinster kohlensaurer Kalk. Bei allen übrigen

Arten von kohlensaurem Ralk findet man aber, daß darin fremde Stoffe in größerer ober geringerer Menge enthalten find, die bei der Entstehung jener Ralkablagerungen fich unter die Maffe des Ralfmaterials gemengt haben. Der gröfite Theil unferer Ralksteinablagerungen ift nämlich aus bem Schlamm ehemaliger Meere, mas die oft zahlreich darin vorfommenden Thierreste (3. B. im Muschelfalt, Nummulitenfalt) beweisen, ein anderer Theil badurch entstanden, daß Quellen und unterirdische Bafferläufe große Mengen von fohlensaurem Ralt in Folge ihres Gehaltes an freier Rohlenfäure, als doppelttohlensauren Ralt, aufgelöft enthielten, und bag biefer gelöfte tohlenfaure Ralf an anderen Stellen wieder abgelagert wurde, indem die Rohlenfäure, welche ihn aufgelöst erhielt, ausgetrieben murbe. Der toblensaure Ralf ift nämlich in reinem fohlenfäurefreien Baffer unlöslich, löft fich aber leicht in tohlensäurehaltigem Baffer auf; läßt man dann eine solche klare Lösung an ber Luft stehen oder erwärmt man fie, fo entweicht diefe nur halbgebundene Rohlenfäure, und die Rluffigkeit trübt sich, indem der kohlensaure Kalk sich ausscheidet und nach und nach zu Boden fest.

Jedermann kann sich von diesem interessanten Vorgang durch einen ganz einfachen Versuch überzeugen. Man nehme eine Kleinigkeit gebrannten Kalk, lösche ihn mit Wasser und gieße dann eine größere Menge Wasser hinzu; nachdem man gut umgerührt oder umgeschüttelt hat, filtrire man die Flüsseseit in eine Glasstasche und schütze sie vor dem Zutritt der Luft. Man wird eine wasserhelle, klare Flüsseit erhalten, die durch ihren Geschmack und die alkalische Reaction auf rothes Lackmuspapier zeigt, daß sie nicht mehr reines Wasserist, sondern eine gewisse Menge Kalk auslöst. Man nennt solches Wasser Kalkwasser; es enthält in 778 Theilen Wasser 1 Theil Kalk gelöst. Gießt man nun von diesem

Raltwaffer etwas zu gewöhnlichem fohlenfauren Baffer, welches man eben erft aus der Flasche in ein Trintgefäß gegoffen hat, fo entsteht sofort eine ftarte weiße Trübung, und beim ruhigen Stehen icheibet fich nach und nach ein weißer Bodenfats (Niederschlag) ab, der aus fohlensaurem Ralf (Calciumcarbonat) besteht. Der Grund bicfer Erscheinung ift einfach ber, daß die Rohlenfaure bes tohlenfauren Waffers fich mit bem aufgelöften Ralt bes Raltwaffers zu im Baffer unauflöslichen fohlensauren Ralf verbindet. Gießt man aber noch mehr fohlensaures Waffer hingu, so verschwindet die Trübung ober der Riederschlag augenblicklich wieder, und man erhält, wenn man nur genügend fohlensaures Waffer zufügt, eine vollständig flare Fluffigfeit, die nur doppeltkohlensauren Ralf (Calciumbicarbonat) gelöft enthält. Läßt man biefe flare Losung langere Beit an ber Luft fteben, fo trubt fie fich wieder, indem die eine, nur locker an den Ralf gebundene Balfte der Rohlenfaure wieder entweicht und fich wieder gewöhnlicher, einfach fohlensaurer Ralt abscheibet. Durch Erwärmen der klaren Lösung tritt diese Trübung augenblicklich ein.

Ganz berselbe Borgang, ben uns dieses einsache Experiment versinnlicht, sindet nun auch im Großen jetzt noch in der Natur statt und hat in noch viel großartigerem Maß-stabe in früheren geologischen Perioden unseres Erdförpers stattgefunden. Das Wasser im Innern der Erde ist fast stetz reichlich mit Rohlensäure beladen und zersetzt die Gesteine, durch welche es sließt, oder mit welchem es längere Zeit in Berührung kommt, es nimmt Kalf in Form von doppeltstohlensaurem Kalf auf und setzt einsach kohlensauren Kalf an anderen Stellen wieder ab. Dasselbe Berhalten zu kohlensaurem Wasser, wie es der kohlensaure Kalf zeigt, zeigen aber auch andere im Wasser unlösliche kohlensaure Salze; sie

tösen sich nämlich auch als boppeltkohlensaure Salze in bem kohlensauren Wasser klar auf. Um häufigsten werden von diesem in der Natur angetroffen kohlensaure Magnesia und kohlensaures Eisenorydul, nächstdem kohlensaures Mangansoxydul, seltener kohlensaurer Strontian und Baryt.

Es ift nun flar, baf Baffer, welche Diefe Carbonate als doppeltkohlensaure Salze neben dem kohlensauren Kalk gelöft enthalten, bei ber Wiederausscheidung bes letteren auch die einfach tohlensauren Salze der Magnesia u. f. w. mit wieder fallen laffen, daß alfo foldem auf diefe Beife ent= ftanbenen Ralfftein, je nachdem größere ober geringere Mengen von tohlensaurer Magnesia, tohlensaurem Gifenorndul (welches burch Oxydation an der Luft zum Theil in Gifenoxyd übergeht) und tohlenfaurem Manganorydul beigemengt werden. Die Größe biefer Beimengungen ift felbftverftanblich fehr verschieden und hat man in dieser Beziehung vone bem fast reinen fohlensauren Ralf einerseits, bis zu der reinen fohlensauren Magnesia (dem Magnesit) andererseits, eine große Bahl von Mineralien und Gefteinsarten, in welchen diese beiden tohlensauren Salze in den verschiedenartigften Mengenverhältniffen enthalten find. Befteht ein folches Beftein aus eirea 54 Theilen fohlensaurem Ralf und 46 Theilen fohlensaurer Magnesia, so führt es den besonderen Namen Dolomit. Ift ber Gehalt an tohlensaurer Magnesia geringer als 46 Brocent, aber immer noch bedeutend, fo fpricht man von bolomitischen Ralffteinen.

Außer bieser sehr häufig vorkommenden Verunreinigung der Kalksteine mit Magnesia und Eisen findet sich auch noch eine solche mit Thon und Sand, die bei der Bildung der Kalksteinablagerungen als Schlammmassen mit eingeschwemmt wurden. Uebersteigt der Thongehalt 20 Procent, so pflegt man solche Gesteine mit dem Namen Mergel zu bezeichnen.

Manche Kalksteine enthalten auch bituminöse Bestandtheile, die ihnen einen eigenthümlichen Geruch ertheilen (Stinkfalk); da dieselben beim Kalkbrennen zerstört werden, mitverbrennen, so sind sie entweder ganz ohne Einfluß auf die Beschaffensheit des gebrannten Kalkes, oder nur insofern, als dieser dadurch etwas poröser wird.

Je reiner ein Kalkstein ist, je weniger er also frembe Beimischungen enthält, besto geeigneter ist er zur Herstellung von gebranntem Kalk für die Zwecke der Laugenfabrikation. Bei hinreichender Reinheit kann baher aus jeder der versichiedenen Barietäten von kohlensaurem Kalk, die in der Natur vorkommen, gebrannter Kalk hergestellt werden, also nicht nur aus dem gewöhnlichen Kalkstein, von welchem man, je nach seinem geologischen Alter, wieder verschiedene Arten unterscheidet, sondern auch aus Abfällen von der Berarbeitung von Marmor, aus Kreide, Austernschalen u. s. w.

Das Brennen ber Ralfsteine geschieht in ben sogenannten Ralföfen, beren Beschreibung wir hier übergeben wollen. Es erfordert, wenn die Ralfsteine Thon- oder Rieselfäure enthalten, viel Aufmerksamkeit, damit der Kalk nicht durch zu hohe Temperatur, wie man fagt, todtgebrannt werde und anderentheils nicht durch ungenügend hohe Temperatur noch Rohlenfäure guruchält. Ralf, welcher Riefelfäure (feinen Sand) und Thon (fieselsaure Thonerde, fieselsaures Aluminiumoryd) enthält, erleidet nämlich in fehr hoher Temperatur eine anfangende Schmelzung, und zwar umsomehr, je größer bis zu einem gemiffen Grade ber Gehalt an biefen Beimischungen ift. Es fommt bies baber, daß die vorhandene Riefelfaure fich in hober Temperatur mit dem Ralt chemisch zu einer schmelzbaren Berbindung vereinigt, an welcher auch die Thonerde theilnimmt, wenn folche vorhanden ift; im letteren Falle entfteht ein noch leichter ichmelgbares Doppelfilicat von tiefelsaurem Kalk und fieselsaurer Thonerde, welches in dem übrigen Kalk vertheilt ist und bewirkt, daß die Theilchen desselben zusammengekittet werden. Solcher todtgebrannter Kalk löscht sich dann mit Wasser unvollkommen, oder gar nicht; ein solcher Kalkstein würde sich nur zur Fabrikation von Cement eignen.

Reiner Thon, kieselfreier Kalkstein bagegen kann also nicht todtgebrannt werden; cr ist ebenso wie die Magnesta unschmelzbar. Schmelzbar dagegen ist der kohlensaure Kalk, wenn verhindert wird, daß seine Kohlensaure entweichen kann, z. B. in einem vollständig fest verschlossenen Gefäße; er schmilzt dann in großer Glühhitze zu einer Flüssigkeit und erstart beim Erkalten krystallinisch wie Marmor.

In den Kalköfen sorgen die fortwährend durch die Steine ziehenden Feuergase für die beständige Fortführung der Kohlenfäure.

Ein von allen Beimengungen freier Ralfstein würde burch bas Brennen 40 Brocent Rohlenfäure verlieren. bemnach 56 Procent gebrannten Ralt liefern. Hierbei ist die geringe Menge Feuchtigkeit von 11/2 bis 2 Procent, die ben roben, nur an der Luft abgetrochneten Ralfsteinen immer anhängt, nicht berücksichtigt. Das Volumen ber Ralksteinstücke ändert sich trot biefer bedeutenden Gewichtsverminderung fast gar nicht, b. h. ein Stud ungebrannter Ralt liefert ein Stück gebrannten Ralk von nahezu gleicher Größe. Aus biesem Grunde erscheint ber gebrannte Ralt leichter, wie man ju fagen pflegt, als ber ungebrannte, benn ber Raum, ber von der Rohlenfäure eingenommen murde, wird jest von der Luft eingenommen, die eingedrungen ift; der gebrannte Ralk ift also fehr poros. Da der gebrannte Ralt aus der Luft fehr leicht wieder Rohlenfaure anzieht und zerfällt, so muß er in möglichst gut verschloffenen Gefägen und Räumen aufbewahrt werden. Frisch gebrannter Kalk ist baher älterem stets vorzuziehen. — Wir kommen nun zur Prüfung und chemischen Untersuchung bes Kalks.

Der für die Zwecke der Laugenfabrikation nöthige gebrannte Kalk ist um so besser, je weniger fremde Beimengungen er enthält. Daher ist sogenannter Weißkalk dem Graukalk, welcher stets eine schwankende Menge Thon enthält, vorzuziehen. Beim Einkause von gebranntem Kalk hat man ferner darauf zu sehen, daß man nicht zu kleine, aber auch nicht zu große Stücke erhält; die kleinen zersallen zu leicht beim Ausbewahren, und ziehen, der Luft dargeboten, schneller wieder Kohlensäure an; die zu großen Stücke dagegen sind zuweilen nicht ganz durchgebrannt und erhalten im Innern noch einen Kern von kohlensaurem Kalk. Je mehr die Farbe des gebrannten Kalkes ins Gelbliche neigt, desto mehr enthält derfelbe Eisenoryd beigemengt.

Guter Kalf muß sich beim Uebergießen mit ungefähr einem Drittel seines Gewichts kaltem Wasser unter starker Erwärmung zu einer weißen, staubartigen Wasse löschen, welche einen sast breimal größeren Naum einnimmt, als der Kalk vor dem Löschen hatte. Dieses sich scharf ansühlende, staudsförmige Pulver besteht aus einer chemischen Verbindung von Kalk (Calciumoryd) mit Wasser und wird Kalkhydrat genannt; die anderen Chemiker nennen es Calciumhydroxyd. Nimmt man noch weniger Wasser als ein Drittel, so erhält man ein sandiges Pulver, welches mit weiteren Mengen Wasser einen schlechten Kalkbrei giedt. Gewöhnlich nimmt man jedoch sogleich mehr als ein Drittel des Gewichts vom Kalk Wasser zum Löschen, also mehr als zur Vildung des Wehlkalks nöthig ist, so daß man sogleich Kalkbrei erhält.

Kalfbrei von gut gebranntem Kalf darf beim Uebergießen mit verdünnter Salpetersäure ober auch mit starkem Essig

gar nicht, ober nur in sehr geringem Maße aufbrausen. Das Aufbrausen beweist, daß entweder der Kalk aus der Luft wieder etwas Kohlensäure angezogen hat, oder daß er nicht genügend durchgebrannt war.

Behufs chemischer Brufung des Raltes übergießt man denselben mit verdünnter Salveterfaure, in welcher er sich auflöst; bleibt hierbei ein Rückstand ungelöst, so kann biefer aus Thon (fieselsaurer Thonerde) oder Sand bestehen, enthält häufig auch etwas Gifenornd und fein vertheilte Riefelfaure. Läft man biefe ungelöften Substanzen fich zu Boben feten, fo enthält die überstehende flare Fluffigfeit den Ralk in Form von falpeterfaurem Ralf (Calciumnitrat) gelöft. Filtrirt man jene ungelöften Gemengtheile ab, fo fann man bieselben auch ihrer Menge nach bestimmen; man muß ben Rückstand zu diesem 3wecke, nachdem man ihn auf dem Bapierfilter gesammelt hat, durch wiederholtes Auswaschen mit bestillirtem Waffer von allem Ralkfalze, welches er noch verschluckt enthält, befreien. Rach bem Trocknen wird berfelbe in einem Borzellantiegel geglüht und gewogen. Man bestimmt ferner durch Berbrennen eines gleichgroßen Filters die Menge ber im Bapiere enthaltenen Afche und bringt diefe vom Bewichte ber geglühten Maffe in Abzug.

Selbstverständlich muß man bei Anstellung dieser Probe den Kalk vor dem Auflösen in der verdünnten Salpetersäure auf einer genügend empfindlichen Wage abgewogen haben; auch hat man darauf zu achten, daß eine genügende Menge Salpetersäure angewendet wurde; denn hat man von dieser zu wenig genommen, so bleibt ein Theil des Kalkes noch ungelöst und wird dann als Thon mitgewogen, dessen Menge hierdurch zu hoch ausfällt.

Dag eine hinreichende Menge von Salpeterfäure ans gewendet wurde, erkennt man daran, daß ein Streifchen

blaues Lackmuspapier, in die Lösung gehalten, roth gefärbt wird. Man gießt übrigens die Salpetersäure nicht auf einsmal auf, sondern nach und nach in mehreren Partien und vermeidet auch einen gar zu großen Ueberschuß; etwas Ueberschuß ist jedoch ganz zweckmäßig.

Die gefundene Menge Thon (inclusive Sand- und Eisenornd) wird dann als in Salpetersäure Unlösliches auf Procente berechnet; je weniger diese betragen, desto besser ist der Kalf. Ganz reiner Kalf löst sich vollständig in verdünnter Salpetersäure auf und hinterläßt gar keinen Rückstand.

Das durch Auswaschen des unlöslichen Rückstandes auf dem Filter erhaltene Wasser wird, da es noch Kalksalz gelöst enthält, zu der Kalkssiung noch hinzugesetzt und das Auswaschen, d. h. Aufgießen von destillirtem Wasser auf das Filter, überhaupt so lange fortgesetzt, dis aller Kalk ausgewaschen ist, was man daran erkennen kann, daß einige Tropfen des Wassers auf Zusatz einiger Tropfen Salmiaksgeist und Oxalsäure keine weiße Trübung mehr geben. So lange das absließende Wasser durch diesen Zusatz noch getrübt wird, ist auch noch Kalk darin gelöst enthalten. Bei diesem Versuche hat man darauf zu achten, daß die Probe in dem Probirgläschen schwach nach Ammoniak riecht.

In der vom Ungelösten absiltrirten Lösung des Kalkes in Salpetersäure findet sich auch die etwa vorhandene Magnesia, ebenfalls an Salpetersäure gebunden. Ehe man zum Nach-weis derselben schreitet, hat man sich durch Zusat von etwas Salmiak und Ammoniak (Salmiakgeist) davon zu überzeugen, daß keine Thonerde oder Sisenoryd gelöst sind, was zuweilen vorkommt. Der geringe, in diesem Falle entstehende Niedersichlag wird absiltrirt, ausgewaschen, getrocknet und geglüht. War durch jenen Zusatz kein Niederschlag entstanden, so muß, um die Gegenwart von Magnesia nachzuweisen und ihre

Menge quantitativ zu bestimmen, zunächst ber sämmtliche Kalf abgeschieden werden. Dasselbe hat auch zu geschehen, wenn ein Niederschlag entstanden und abfiltrirt worden war.

Man neutralisirt dann die Flüssigkeit mit Ammoniak und setzt so lange eine Lösung von oxalsaurem Ammoniak hinzu, dis keine Trübung mehr entsteht; ein etwaiger Uebersschuß von Ammoniak schadet nicht. Sämmtlicher Kalk wird durch diesen Zusatz als schneeweißer Niederschlag in Form von oxalsaurem Kalk abgeschieden, während die Salpeterssaure, die zuvor mit dem Kalk in Verbindung war, nun mit dem Ammoniak zu leicht löslichem salpetersauren Ammoniak verbunden ist. Man erwärmt die Flüssigseit etwas, damit der ausgeschiedene oxalsaure Kalk sich schneller absetz und filtrirt denselben ab.

In der abfiltrirten Flüssigkeit befindet sich nur noch die Magnesia gelöst; man setzt eine Lösung von phosphorsaurem Natron und noch etwas Ammoniak zu, wodurch die Gegenwart der Magnesia durch einen weißen Niederschlag angezeigt wird, der sich allmählich zu Boden setzt. Bei kleinen Mengen von Magnesia bleibt die Flüssigkeit anfangs klar und trübt sich erst nach einiger Zeit; bei sehr kleinen Mengen sieht man erst nach Verlauf eines Tages an den Wandungen des Glases kleine durchsichtige Arnstüllchen, namentlich wenn man die Flüssigkeit abgießt.

Die Krhställchen sowohl, als auch der etwa entstandene Niederschlag bestehen aus einem Doppelsalz und sind phosphorsfaure Ammoniakmagnesia.

Will man Kalk und Magnesia quantitativ bestimmen, so mussen die entstandenen Riederschläge nach dem Ausswaschen und Absiltriren getrocknet und geglüht werden. Die Oxalsauren Kalkes wird durch die Glühhitze zersetzt, und es entsteht daraus kohlensaurer Kalk; je 100 Theile

besselben entsprechen 56 Theilen Kalk. Beim Glühen des Magnesia-Niederschlages entweichen Ammoniak und Wasser, und je 111 Theile des geglühten Niederschlages entsprechen 40 Theilen reiner Magnesia, so daß man also leicht unter Zugrundelegung der ursprünglich abgewogenen Menge gesbrannten Kalkes die Procentmenge der Magnesia berechnen kann

Wenn man nicht im Besitz einer feinen, empfindlichen Wage ift, so muß man sich allerdings mit der qualitativen Prüfung begnügen; man kann dann nur aus der Stärke der entstandenen Niederschläge, respective des ungelösten Rückstandes, einen ungefähren Schluß auf die Menge der vorshandenen Bestandtheile ziehen, wenn man verschiedene Kalksforten miteinander vergleicht.

Bei sehr genauen Untersuchungen muß auch noch die Menge der Feuchtigkeit und der etwa vorhandenen Kohlensfäure im Kalk bestimmt werden. Erstere erhält man durch den Berlust beim Glühen (über 300° C. entweicht alles Wasser), letztere durch den Gewichtsverlust beim Uebergießen mit Säure. Diese Untersuchung erfordert jedoch schon eine große Vertrautheit mit chemischen Arbeiten.

Will man wissen, ob ein Kalk Sisen enthält, so löst man ihn in Salzsäure, verdünnt mit Wasser und setz zu einer Probe dieser Flüssigkeit einige Tropfen einer Lösung von gelbem Blutlaugensalz (Kaliumeisenchanür) in Wasser; hierdurch entsteht bekanntlich bei Gegenwart von Sisen eine blaue Färbung, bei größeren Mengen ein blauer Niederschlag, der, wenn das Sisen als Sisenorydul vorhanden ist, hellblau erscheint, wenn es dagegen in Form von Sisenoryd sich sindet, tief dunkelblau ist.

4. Das Salg und fein Borkommen.

Bon allen benjenigen Stoffen, mit benen ber Seifensfabrikant in größeren Mengen arbeitet, wird wohl keiner so wenig ber Beachtung gewürdigt, als das Salz. Wozu auch? Ift doch das Salz ein Ding, mit dem er schon von Kindessbeinen an bekannt und vertraut worden ist. Und dennoch ist gerade für den Seisensieder das Salz von immenser Bebeutung, wenn auch vielleicht weniger direct, so doch indirect, nämlich als Nohmaterial zur Bereitung des Aegnatrons. Ohne Salz kein Aegnatron, ohne Aegnatron keine Lauge!

Das Salg gehört zu benjenigen Rörpern, bie in ber Natur in gewaltigen Mengen und fast überall vorkommen; in ber Erdrinde in gewaltigen Lagern, im Baffer bes Meeres als integrirender Beftandtheil, in vielen Quellen in bebeutenben Mengen, in fleineren Mengen faft in allen Baffern und Strömen, und, unwiderlegbar ermiefen, fogar in ber Luft. Es ift beshalb ein allgemein verbreiteter und fo bekannter Artikel, daß man ihn schlechtweg mit dem Namen Salg bezeichnet, ober auch als Steinsalg, Rüchensalg, Rochsalg, Seefalz. Unfer leider allzu früh verftorbener Altmeifter Liebig nannte basselbe in feinen Borlefungen gemeinhin "bas Salz aller Salze, das eigentlich fein Salz ist". Es ist hier nicht ber Ort, diefen eigenthumlichen Ausspruch naher auseinanderauseten; doch foll gleich hier ermähnt merden, daß die Chemie eine weit allgemeinere Erklarung für ben Begriff Salg hat, was für ben verehrten Lefer am besten ichon baraus erhellen wird, daß nach chemischen Begriffen fogar die Seife weiter nichts ift als ein Sala.

Das Salz bes Handels erscheint zumeist in zweierlei Gestalt: in großen Stücken als Steinsalz, oder in würfels förmigen Arnstallen als Rochsalz. Bom chemischen Stands

punkte aus betrachtet, sind beide Formen identisch, und der Chemifer bezeichnet beibe mit bem namen Chlornatrium. In minder reiner Qualität von gelber bis dunkelbrauner Farbe, in hygrostopischen krystallinischen Massen kommt das= selbe auch als Seesalz und Mutterlaugensalz in den Handel. Das Salz (Chlornatrium) bilbet, je nach feiner Gewinnung. in reinerer Form entweder große, harte, weiße (auch bis= weilen blaue und rothe) Stude, entweder undurchsichtig und formlos, ober burchicheinend bis burchfichtig, und bann meift in regelmäßigen ober unregelmäßigen Burfeln, ober boch in Studen, die fich rechtwinklig spalten laffen, ober enblich größere ober fleinere, bis gang fleine, farblofe Bürfelfryftalle. Alle drei Formen haben den gleichen, einem Jeden bekannten eigenthümlichen Salzgeschmack und lösen fich alle brei gleich langfam, aber auch gleich vollständig im Baffer zu einer klaren, farblosen Muffigkeit: Salzlauge. Das Salz hat die eigenthümliche Eigenschaft, fich in faltem, wie in warmem Baffer gleich leicht und in gleichen Mengen zu löfen, und zwar bedarf 1 Theil Salz zu seiner vollständigen Lösung 3 Theile Baffer. Gine concentrirte Salzlauge enthält mithin 25 Procent Salz. Das Rochsalz, welches durch Ausfrhstallifiren ber Soole in ben Grabirmerten gewonnen wird, enthält gewöhnlich im Innern ber Arnstalle noch eine kleine Menge dieser Soole (b. h. concentrirte Salglösung) mechanisch eingeschloffen; baber erflart es fich benn auch, bag basfelbe beim Erhiten fnistert und dann unter einer fleinen Detonation zerplatt. In der Rothglühhite schmilzt es, bei noch höherer Temperatur verflüchtigt es fich ungerfett.

Das Salz kommt als solches in der Natur fertig gebildet vor, und zwar:

1. In der Erbrinde in machtigen Lagern als Steinsalz, in welcher Form es burch bergmannischen Betrieb gewonnen

wird. Die bedeutenbsten Salzbergwerke sind nächst dem leider zu Grunde gegangenen Wieliczka, das zu Staßfurt bei Magdeburg und das dei Erfurt, das erst vor mehrcren Jahren entdeckte und in Betrieb gesetzte bei Sperenberg in der Mark, bei Segeberg in Holstein und bei Cardova in Spanien, in Bahern bei Berchtesgaden und Relügenhall, in Desterreich bei Salzburg und Ischl und Kaluscz in Galizien, und sicherlich sinden sich im Erdinnern noch ungeheure Lager von Steinsalz, die noch ihres Entdeckers harren. So ist z. B. das ganze Terrain zwischen Halle a. S., Eisleben, Ersurt, Staßfurt und Magdeburg ein gewaltiges Steinsalzlager, das aller Wahrscheinlichkeit nach mit dem bei Sperenberg in inniger Verbindung steht. Die ganzen anhaltischen Herzogsthümer stehen auf Salzboden, der bald mehr, bald minder tief zu Tage tritt.

- 2. In gelöster Form in den sogenannten Salzsoolen, natürlichen Quellen, welche größere Mengen davon gelöst enthalten, mit welchen sie sich, in der Tiefe über Steinsalzlager fließend, sättigen; zur Gewinnung des Salzes aus bieser Soole bedient man sich der Gradirwerke (s. weiter unten), wie solche bei Schönebeck, Kösen, Dürrenberg, Halle a. S. vorhanden sind.
- 3. Im Meerwasser, welches 3 bis $3^{1}/_{2}$ Procent Kochsalz enthält und seinen salzigen Geschmack vornehmlich biesem Bestandtheile verdankt.
- 4. In der atmosphärischen Luft, besonders in der Gegend der Meerestüsten und in der Umgebung von Gradirwerken.
- 5. In den Säften der Pflanzen; die Afche derselben enthält oft nicht unwesentliche Procente Chlornatrium.
- 6. In allen Saften und Fluffigfeiten bes Thierforpers, so 3. B. im Blut und Harn.

Die ursprüngliche Bereitung des Salzes aus Meerswaffer geschah durch einsaches Verdampfenlassen desselben in großen Behältern, den sogenannten Salzgärten; da man bei der Billigkeit des Artikels Feuerung nicht anwenden darf, so empsiehlt sich dieses Verfahren nur in südlichen Klimaten, wo man die Sonnenwärme als Verdampfungssmotiv sich nugbar macht.

Das hierbei angewendete Berfahren ift an den Ruften bes Abriatischen, bes Tyrrhenischen Meeres, an den frangofischen, spanischen und portugiesischen Meerestüften oft ein febr verschiedenes, und dementsprechend ift auch die innere Ginrichtung der Salzgarten im Allgemeinen eine verschiedene. Nur darin ftimmen fie alle überein, daß fie an einer geschütten Stelle hart am Meeresufer angelegt find, und daß das Meerwaffer, ehe es in die zur Abgabe des Salzes beftimmten fleinen Baffins gelaugt, durch eine Menge anderer Baffins und Graben zu laufen hat, jo bag icon burch ben weiten Weg eine nicht unwesentliche Berdunftung bewirft wird. Die vorhergehenden Baffins, in welche das Waffer birect aus bem Meere gesammelt wird, haben wesentlich ben 3meck, mechanische Unreinigkeiten, Schlamm 2c. abseten zu laffen. Die fleineren Baffins, in benen mit Silfe ber Connenwarme bas Eindampfen des Waffers bis zur Salzabicheidung bewirkt wird, liegen nebeneinander und find durch schmale Damme voneinander getrennt.

Sobalb bas Wasser so weit eingebampft ist, daß es eine Salzkruste bildet, die zu Boden sinkt, beginnt man in regelmäßigen Zwischenräumen das gebildete Salz herauszusrucken und auf den vorgenannten Dämmen in Hausen zu schichten, welche man zum Schutze gegen Regen mit Stroh oder Seegras bedeckt. Das rohe Seesalz, welches auf diese Beise der Lufttrocknung ausgesetzt wird, enthält außer dem Hauptbestandtheile Chlornatrium noch die constanten Bestandtheile des Meerwassers: Chlormagnesium, schweselsauren Kalt, schweselsauren Magnesia, Bromnatrium und Chlorfalium. Indem jene Hausen längere Zeit sich selbst überlassen bleiben, ziehen die zersließlichen Salze, z. B. Chlormagnesium und Chlorfalium, in den Boden ein, und das Seesalz bleibt ziemlich rein zurück. Das auf diese Weise gewonnene Kochsalz ist selten ganz weiß und enthält durchschnittlich 95 Procent Chlornatrium und 2 die 3 Procent Wasser. Das schönste Seesalz ist das von St. Ubes in Portugal.

Dasselbe ist wie folgt zusammengesetzt:
Chlornatrium 95·19
schwefelsaure Magnesia 1·69

schwefelsaurer Kalk 0.56 Wasser 2.45

Das Verfahren der Gewinnung des Salzes aus den Salzsoolen ist in der Theorie gang dasselbe. Die Ausführung freilich ist eine unendlich verschiedene. Auch in diesem Falle handelt es sich um eine Berbampfung, gang wie beim Meerwaffer. Da man jedoch in unserem Klima bie Sonnenwärme zum Verdampfen nicht benuten kann, war man auf eine neue Methode der Berdampfung bedacht, und fo ent= ftanden die heutigen Gradirmerke. Es ift eine bekannte Thatfache, daß eine Berdunftung um fo ichneller vor fich geht, je größer die Fluffigfeitsoberfläche ift, die mit der Luft in Berührung fommt. Diese Erfahrung ift bei den Gradirmerten in folgender Beise verwerthet worden. Man hat Dornenund Reifigheden gebaut, viele Rilometer lang, 7 bis 10 Meter breit und 20 bis 25 Meter hoch, über beren Dece eine geräumige hölzerne Goffe hinführt, welche Soolkaften heißt und nach verschiedenen Seiten fleine Nebengoffen abschickt. Die Salzsoole wird mittelst eines Pumpwerkes gehoben und ergießt sich oben in die Hauptgosse und von da, durch Stellshähne regulirt, in die Seitengossen und von diesen aus auf die Hecken, wo nun die Flüssigkeit anfänglich in dünnen Strahlen, später in Tropsen und Tröpschen von Zweig zu Zweig hinunterspringt. Es leuchtet ein, daß bei dieser Bertheilung einer verhältnismäßig geringen Flüssigkeitsmenge auf einen so großen Raum die denkbar größte Oberslächensentsaltung stattsindet, und so ist es denn leicht zu erklären, daß die unten anlangende Soole eine viel concentrirtere ist, als die oben ausgegebene.

Ueberdies pflegt man die natürliche Soole durch Auflösen von rohem Steinsalz, welches als solches ohnehin oft nicht zu verwerthen ist, concentrirter zu machen; man nennt dieses Verfahren "Anreichern". Die Anreicherung der Soolen läßt sich mithin in zwei Phasen spalten: 1. künstliche Erhöhung des Salzgehaltes der ursprünglichen Soole, und 2. Verminderung des Wassergehaltes der angereicherten Soole.

Die Verminberung bes Wassergehaltes ohne Anwendung von Wärme heißt das Gradiren der Soole und wird durch die vorstehend beschriebenen Gradirhäuser oder Leckwerke bewirkt. Eine jede derartige Dornenhecke (Gradirwand) ruht auf dem sogenannten Sumpse, einem aus Holz construirten wasserdichten Bassin von der Länge der Gradirwand, welches die an den Dornen heradrinnende gradirte Soole aufzunehmen bestimmt ist. Das Heben der Soole auf die Gradirhäuser wird durch Dampstraft, Wasserräder oder Windmühlen bewirkt. Letztere besinden sich dann gewöhnlich gleich auf den Gradirhäusern selbst, z. B. in Schönebeck.

Ist die von den Dornen herabgefallene, im Sumpfe gesammelte Soole noch nicht siedewürdig, so läßt man sie von neuem von den Gradirwerken herabsallen, so lange, bis man die Siedesoole erhält, welche auf den größeren Salinen, wie z. B. in Kösen, Schönebeck, Dürrenberg, 23 bis 25 Procent Salz enthält, während die Rohsoole nur 5 bis 12 Procent enthält.

Das Herabfallenlaffen der Soole erfüllt auker Concentration zugleich noch einen anderen 3med: Reinigung berfelben. Ja, nach ben besonderen Bestandtheilen ber Soole icheiden fich vornehmlich ichmefelfaurer und fohlenfaurer Ralt ab und überziehen frustenartig die Dornen; die Dornen werben in 1 bis 2 Jahren ganglich incruftirt und muffen bann burch neue erfett werben. Die Rrufte ift fteinhart und führt baber ben Namen Dornstein. Es ift natürlich, bag biefer auch fleine Antheile von Rochfalz enthält, welche fryftallinisch fich außen ablagern. Der hauptbeftandtheil ift Bpps, welcher von dem in ihm enthaltenen Substanzen eine grauliche Farbung hat. Man verwendet ben Dornftein im getrochneten und gepulverten Buftanbe als Dungemittel, jum Beftreuen von Begen 2c. Im Sumpfe, dem Baffin, in welchem die Soole fich sammelt, fest fich ein Bobensat ab, der den Namen Sinter führt und aus denselben Ingrebienzen zusammengesett ift, wie ber Dornstein, mit welchem er auch die grauliche Farbe theilt.

Das Bersieben ber Soole bezweckt eine weitere Concentration bis zu bem Grabe, wo die Salzlösung nicht mehr alles Salz gelöst zu erhalten vermag und dieses in kleinen Würfeln sich abscheidet. Diese Operation wird in sogenannten Siedepfannen aus gehämmerten, zusammengenieteten Eisenplatten vorgenommen, welche auf der eingemauerten Feuerung ruhen und von einem trichterförmigen Dampsmantel bedeckt sind, der sich oben in eine Art Schornstein fortsetzt und dazu dient, den gesammten Wasserdamps in die Lust zu leiten.

Die zum Berfieden fommende Soole enthalt immer noch fleine Antheile von Spps und ichwefelfaurem Natron, welche fich beim Sieden theils als Schaum, theils als Schlamm abscheiden, von denen erfterer abe, letterer mit löffeln herausgeschöpft wird. Sobald sich auf ber Oberfläche ber siebenden Flüssigkeit eine Salzhaut bildet, beginnt der zweite Theil bes Berfiedeprocesses, bas sogenannte Soggen, und zwar entweder in benfelben Siedepfannen, ober in besonderen von ber gleichen Ginrichtung, ben Soggepfannen. Je nachbem man bas Salz gröber ober feiner fornig zu erhalten municht, muß die Feuerung mehr ober minder regulirt werden. Um feinkörniges Salz zu erhalten, kann die Soole in ununterbrochenem Sieden bleiben; zur Erlangung eines grobkörnigen Salzes bedarf es einer geringeren Temperatur; es erhellt hieraus, daß die Gewinnung eines feinkörnigen Salzes schneller zu bewerkstelligen ist, und zwar kann man in der gleichen Zeit das Bierfache feinkörnigen Salzes produciren.

Die oben erwähnte Salzhaut sinkt, wenn sie schwer genug geworden ist, endlich keine oder nur eine sehr schwache Salzhaut zeigt. Das gebildete Salz wird dann heraussgenommen (ausgewirkt) und in konische Weidenkörbe (Salzskörbe) gethan, in denen man dasselbe abtropfen läßt, bis nichts mehr absließt. Schließlich kommt es zum Trocknen in die Darrstube und ist nach dem Trocknen Handelswaare.

Die Gewinnung des Steinsalzes ist eine bergmännische. Wo das Steinsalz zu Tage tritt, kann ähnlich wie in einem Steinbruch versahren werden. Befindet sich die Salzschicht jedoch unter anderen Gebirgsarten, so gelangt man mittelst Stollen oder Schächten zu jener. Die Tiese, in welcher sich an verschiedenen Orten das Salz unterhalb der Erdobersläche sindet, ist sehr verschieden, und beträgt z. B. bei Heinrichshall 91 Meter, bei Schönebeck 555 Meter, bei Staffurt

260 Meter. Das letztgenannte Steinfalzbergwerk, bessen Entbeckung 30 und seine völlige Erschließung 10 Jahre batirt, ist zur Zeit das großartigste in ganz Europa, und lasse ich daher, da ich dasselbe aus eigener Anschauung kennen gelernt habe, eine kurze Beschreibung desselben folgen. Die bei Staßsurt entdeckte Salzschicht hat eine durchschnittliche Mächtigkeit von circa 600 Meter, welche ihrer chemischen Zusammensetzung nach in vier Abtheilungen gebracht werden fann, von denen die Steinsalzregion die unterste Schicht bilbet.

Um in das Bergwert einzufahren, ift Melbung beint Bergamte nothwendig, wo man gegen Erlegung von 3 Mark bie Erlaubniffarte jum Ginfahren erhalt und einem Steiger überwiesen wird. Dieser veranlaft den Besucher des Bergwerts zum Wechseln ber Garberobe, mas zum Schute ber Rleidung durchaus nothwendig ift. Man erhält das vollftändige Sabit eines Bergmanns und ichlieflich das Grubenlicht, womit man bann bie Wanderung in die Tiefen ber Erde beginnen tann. Es ift ein eigenthümliches Befühl, welches Einen beschleicht, wenn man Abschied nehmen will vom Tageslicht; ein Gefühl, bas nicht gerade beimlicher gemacht wird durch das Braufen und Stöhnen der foloffalen Maschinen, die bald die Schäte des Erdinnern, bald unterirdische Wasser ans Tageslicht fördern. Ich bitte die Leser nun, mich auf meiner Fahrt in die Unterwelt zu begleiten und mit mir einzusteigen in den Fahrstuhl. 3mei folche Kahrstühle, an maffiven Drahtseilen hängend, bewegen fich nebeneinander, der eine in die Tiefe, der andere hinauf ans Tageslicht. Bier Bersonen haben stehend Blat im Fahrstuhl; hinter diesem wird die Bitterthur geschloffen, und die Sollenfahrt beginnt, erst ziemlich langsam, dann schneller. Unfänglich ift ber circa 1200 Fuß tiefe Schacht noch matt erhellt vom

Erbenlichte, und man fieht hart neben fich die Steinmaffen, an benen man hinunterfährt, man sieht und hört eine schmutzige Rluffigfeit hinuntertropfeln und auf ber anderen Seite ben leeren Raum, in dem der zweite Fahrftuhl feinen Weg geht. In dem Mage jedoch, wie das Erdenlicht abnimmt, und bie flackernden Grubenlämpchen bie nöthige Beleuchtung gewähren muffen, wird die Fahrt schneller, unbeimlich schneller, man fieht nur noch schmutignaffe Steinmanbe, bisweilen von großen ichwarzen Stellen unterbrochen, man hört, wie einzelne große Tropfen herabfallen auf die großen Bute, die das Saupt bededen, und daneben gahnt ein schwarzer Abgrund, Auch ein fehr unliebsamer Druck auf bas Trommelfell macht fich geltend. Mit der Schnelligfeit der Fahrt nimmt auch das Raffeln bes Fahrstuhls und das Saufen zu. Plötlich hört man ein furchtbares Rrachen, bas gar fein Ende nehmen zu wollen scheint. Was war das? Rik vielleicht bas Seil? Der Obersteiger beruhigt uns bald: "In ben Stollen wird gesprengt," Die Stollen sind horizontale Bange, die von dem Hauptschachte seitwarts in die Erbe abzweigen, und die großen ichmarzen Stellen, die bismeilen die naffe Steinmand unterbrechen, find eben die Mündungen biefer Stollen.

Noch ist der Donner kaum verhallt, so tritt schon wieder ein eigenthümliches Alappern an unser Ohr, und wenige Secunden darauf kommt aus dem gähnenden Abgrund ein matter Lichtschein und dicht hinter ihm der andere Fahrstuhl, der besetzt mit Grubenarbeitern, in gespenstischer Haft dem Tageslichte entgegeneilt; ein kurzes "Glückauf!" und im Nu ist er hoch über uns und unseren Blicken entschwunden. Nach einer kaum zwei Minuten währenden Fahrt sind wir endlich unten angesangt am Fuße des Schachtes und sehen uns in einen großen, verhältnismäßig hohen Raum versetzt,

beffen Umfang und Ausbehnung bei dem mystischen Halbsbunkel nicht gleich zu erkennen ist. Nur das plötzliche Aufstauchen und Berschwinden von Lichtern, ein Pfeisen, ein Rassellen geben Kunde davon, daß wir es hier mit einem gewaltigen Raume zu thun haben. Die Stätte, wo wir außesteigen und die man mit gewissem Recht den Personensbahnhof nennen könnte, ist von massivem Gebälk umgeben und von dem herabtriesenden Wasser seucht und ziemlich schmutzig.

Diese Scenerie andert fich jedoch, sobald man nur wenige Minuten von Diefer Stätte fich entfernt. Dann absolute Trodenheit und die gröfte Sauberfeit. Das Innere bes Staffurter Bergwerkes ift fo ausgedehnt, daß die Länge ber bort befindlichen Wege zusammen mehrere Meilen beträgt; es ist ein richtiges Labyrinth, in dem man sich ohne Führer fcmerlich gurechtfinden murde, gumal die verschiedenen weiten, bogenförmigen Bange alle einander ahnlich feben. Wir befinden uns hier im dichten Steinfalz, bas meift milchig trub, oft aber auch wunderbar flar und burchsichtig ift. Es giebt Stellen, in benen basselbe so durchsichtig ift, bag man einen Fuß tief und weiter in die Steinsalzwände oder in den Fußboden zu unseren Füßen hineinschauen kann, und macht einen fast feenhaften Gindruck, wenn die matten Flammen der Grubenlichter hundertfach von Decke, Boden und Banden gurudgeworfen werben; im vollften Sinne bes Wortes von Banden von Arpftall. Die Bürfel, welche unfer Rochfalz charakterifirt, ift auch bem Steinfalz eigen, und wenn wir auf eines ber oft am Boben liegenden Stude einen geschickten Schlag mit ber einfachen Rlinge eines Tafchenmeffers führen, fonnen wir folche Stude in die iconften Burfel fpalten, nuß- bis fauftgroß und fo hell und flar, wie bas ichonfte Kryftallglas.

Stellenweise, besonders da, mo zwei folder bogenförmigen Bange fich freugen, erweitern fich biefelben gu Sallen, ju Räumen, von bisweilen impofanter Bohe und Ausbehnung. Ich will hier nur eines folden Raumes gebenken, ber von bedeutender Bobe ift und beffen Dede sich tuppelförmig wölbt; diefer Raum wird die Rirche genannt und es wird darin auch wirklich jährlich mehrmals gepredigt. Genau genommen ift bas ganze Bergwert ein einziger großer Dom, benn über den hier beschriebenen unterften Stollen befinden fich noch weitere nach demfelben Brincipe abgebaute Stollen. Gin reges Leben herricht da unten! Biele Sunderte von Arbeitern find beschäftigt, die Schate ber Tiefe gu gewinnen. Das Sprengen mit Bulver ift die erfte Operation. vermitteft melder gunachft größere Stude von Steinfalg von ber Besammtmaffe losgelöft merden; dann beginnt die zweite Arbeit bes Bergmanns, bas Bertleinern mit ber Spighade. Da es hier unten stets gleichmäßig warm ift, sieht man die Arbeiter meist gang ober ziemlich nacht ihre Arbeit verrichten. folgt bas Transportiren bes zerfleinerten Salzes nach bem Förbericacht, das heißt ber Stelle, an welcher das gepochte Mineral zu Tage befördert wird. Diefer Transport wird auf Gifenbahnen bewerfftelligt, deren Beleife aus den verschiedenen Seiten des Bergwertes nach dem Forderschachte führen. Es macht einen eigenthumlichen Gindruck, wenn ein folder Eisenbahnzug durch die Dunkelheit dort unten dahineilt, gespenstisch beleuchtet durch die Grubenlichter der darauf befindlichen Bergknappen. Das Fördern geschieht in größeren Fahrftühlen, ähnlich den jum Berfonenvertehr dienenden, und die unterirdische Mündung des Forderschachtes fann mithin ale ber Güterbahnhof bes Bergmertes betrachtet werden.

Alles bisher Gefagte bezieht fich auf die unterfte Region, die des weißen Steinfalzes; darüber befinden sich die Regionen

bes rothen und blauen Steinsalzes. Die Stollen, welche in biese Regionen führen, gewähren bei richtiger Beleuchtung einen noch schwern Anblick; sie sind jedoch nicht so imposant, weil die geringere Dicke dieser Schichten eine größere Höhenentfaltung nicht gestattet.

Diese Regionen enthalten auch nicht mehr reines Chlornatrium, sondern ein mit einem anderen Mineral durchsetztes Steinsalz; dieses Mineral heißt Sylvin und ist fast chemisch reines Chlorkalium, ein dem Chlornatrium sehr nahe verwandter Körper, welcher heutzutage das Rohmaterial zur Darstellung der Pottasche abgiebt.

Im Allgemeinen theilt man das Staßfurter Salzbergswerk in vier Schichten, deren unterste, die Anhydritregion, das reine Steinsalz enthält und 685 Fuß mächtig ist. Darsüber liegt die Polysalitregion, 200 Fuß hoch, unreines Steinssalz, welches schon leicht lösliche Chlormetalle (Chlormagnessium 2c.) und schwefelsaure Verbindungen des Kalis, Magnesiums 2c. beigemengt enthält. Hierauf folgt die Kieseritregion, 180 Fuß hoch, Steinsalz mit ziemlich beträchtlichen Beismengungen des in technischer Hinsicht wichtigen Kieserits. Zuletzt kommt endlich die Karnallitregion, die vorher bezeichsnete Schicht des rothen und blauen Steinsalzes, mit den eigentlichen Kalisalzmineralien: Karnallit, Sylvin, Kainit und Vikromerit, welche man gemeinhin mit dem Collectivnamen "Abraumsalze" bezeichnet.

Die gewaltige Ausbehnung des Staffurter Salzlagers, sowohl in Bezug auf Weite als Tiefe, läßt dasselbe als eine fast unerschöpfliche Quelle der Rohmaterialien erscheinen, welche die Grundlage unserer Sodas und Pottaschenindustrie bilden, mithin auch die Grundlage zur Bereitung des Aetsnatrons, der kaustischen Soda, des Seifensteins, der Laugen, d. h. der nothwendigsten und wichtigsten Chemifalien,

welche der Seifenfieder zur Fabrikation seiner Seifen bedarf.

Es erhellt hieraus leicht, daß das Salz im Allgemeinen und das Staßfurter Salzwerk im Besonderen eine weit größere Aufmerksamkeit von Seiten der Seifenkabrikanten verbient, als das bisher wohl der Fall gewesen ist, und es sollte uns freuen, wenn vorstehender Aufsatz dem einen oder dem anderen unserer Leser Beranlassung geben würde, dieses großartige Werk der Natur aus eigener Anschauung kennen zu lernen.

5. Waller.

Das Waffer, welches bekanntlich einen wesentlichen Bestandtheil aller Seifen ausmacht, muß unstreitig zu den Rohsmaterialien gezählt werden. Ohne Wasser keine Laugen — ohne Laugen keine Seifen.

Fast drei Viertheile unserer Erdoberfläche sind mit Wasser bebeckt, Ströme und Flüsse durchströmen sie nach `allen Richstungen; es steigt als Dampf in die Luft, bildet Wasser (Wolken) und fällt als Regen wieder auf die Erde zuruck.

Es geht kein Tropfen Wasser auf der Erde verloren. — Die Erde wird vom Basser durchdrungen, verschiedene Salze und Stoffe werden aufgelöst, theilen sich dem Basser mit und üben einen nachtheiligen Ginfluß auf die Seisensabrikation aus.

Wir unterscheiden im gewöhnlichen Leben weiches und hartes Baffer.

Weiches Baffer. Weiches Baffer bleibt beim Rochen flar, eine Seifenlösung bringt darin keine Flocken hervor, und, zur Trockne eingedampft, bleibt nur ein geringer Rückstand von erdigen Substanzen. Unter weichem Baffer verstehen wir Regens und Flußwasser. Es eignen sich diese am besten zum Waschen der Bäsche und zum Sieden der Seifen.

Hartes Wasser. Hartes Wasser, zur Trockne eingebampft, hinterläßt von 100 Theilen 2 bis 3 Theile, ja oft noch mehr, seste Substanz, welche hauptsächlich aus kohlens saurem und schwefelsaurem Kalk (Gyps) besteht, zurück.

Enthält das Wasser mehr als 3 Procent Rückstand, so kann es nur dann zur Laugenfabrikation verwendet werben, wenn man es zuvor einige Stunden lang eindampft und mehrere Stunden stehen läßt, damit sich der Rückstand absieten kann.

Beim Verdampfen großer Wassermengen, z. B. in Dampfstessen, setzen sich die fremden Salze und Basen als Resselsstein und Schlamm ab und zu Boden.

Hartes Wasser wird beim Kochen überhaupt trübe; mit Seifenlösung vermischt ober gekocht, zeigen sich massenhafte Flocken von zersetzter Seife.

Hieraus erklärt sich, bag Bohnen, Linsen, Erbsen 2c. beim Rochen in hartem Wasser nicht weich werben wollen.

Es bildet sich nämlich eine dunne Kalkrinde um die Früchte und verhindert bemnach ein Eindringen des Waffers.

In der Erde, wo organische Stoffe verwesen, findet das durchsickernde Wasser Rohlensaure; nun findet aber das gebildete kohlensaure Wasser in den meisten Erde und Steinarten kohlensaure Ralkerde 2c., von denen es etwas auslöst. Aus diesem Grunde enthält fast alles Quellwasser, Brunnenwasser kohlensauren Kalk, schweselsauren Kalk 2c. Alles Brunnenwasser ist sogenanntes hartes Wasser. — Fließt dieses Wasser weiter, so entweicht die Rohlensaure wieder, und der kohlensaure oder schweselsaure Kalk setzt sich als Schlamm ab. Es ist sodann kalksreies, oder weiches Wasser.

Um den Härtegrad eines Waffers zu erfahren, wendet man vielfach nochstehende Methode an, welche zwar nicht die

zuverlässigiten, jedenfalls aber für die Praxis hinveichend genaue Resultate ergiebt, und, was dabei die Hauptsache ist, sie ist leicht aussührbar. Dieselbe besteht nämlich auf der Bersetzung der im Wasser vorhandenen Substanzen durch eine Seisenlösung von bestimmtem Gehalte. Zur Erkennung der Endreaction ist das zu untersuchende Wasser mit einer beliebigen, jedoch sich stets gleichbleibenden Menge gerötheter Lackmustinctur hellroth gefärbt.

Sobalb alle Erdfalze durch die Seife zerlegt sind, nimmt die Flüssigkeit durch einen Busat von einem Tropsen Seifenslösung wieder eine blaue Farbe an. Die Seisenlösung ist so normirt, daß 20 Kubikcentimeter derselben durch 100 Kubikscentimeter einer gesättigten Ghpslösung zersetzt werden. Hiernach bestimmt sich auch der Härtegrad eines Wassers, so daß dersselbe dei einem Wasser, von welchem 100 Kubikcentimeter 20 Kubikcentimeter Seisenlösung ersordern, mit 20 bezeichnet wird, oder, mit anderen Worten, die verbrauchten Kubikcentismeter Seisenlösung drücken unmittelbar den Härtegrad des untersuchten Wassers aus.

Es sei hierbei erwähnt, daß man sich hierzu einer ganz neutralen Kernseife bedienen muß, welche man sich zu diesem Zwecke besonders herstellen muß.

Rohlensäure im Wasser. Kohlensäure im Wasser entbect man, wenn man klares Kalkwasser hineintröpfelt, wonach eine Trübung entsteht, welche nicht wieder verschwindet.

Kalterde im Wasser. Kalterde findet man leicht durch Zusat von kleesaurem Ammoniak, und darf die dadurch entstandene Trübung durch Zusat von Salmiak nicht wieder vergehen.

Schwefelsäure im Wasser. Schwefelsäure verräth sich sofort durch salzsaure Barntauflösung, jedoch darf die dadurch entstandene Trübung durch Zusatz von Salzsäure nicht wieder verschwinden.

Eisenorybul im Wasser. Eisenorybul findet man im Wasser durch Zusatz von rothblausaurem Kali, welches einen blauen Niederschlag giebt.

Eisenornd im Baffer. Gifenornd wird durch Gall- äpfel entbeckt, welche das Baffer schwarz farben.

Chlor im Baffer. Chlor findet man durch eine Aufslösung von salpetersaurem Silber (Höllenstein); es darf aber auch die hierdurch gebildete Trübung durch Zusat von Schwefelssäure nicht wieder aufgehoben werden.

Rohlensaurer Ralf im Wasser. Will man sehen, ob bas zu untersuchende Wasser tohlensauren Kalt enthält, so bringt man ein Stückhen Pottasche in bas Wasser; bleibt es klar, so ist tein tohlensaurer Ralf darin enthalten.

6. Wasserglas.

(Riefelfaures Natron. — Riefelfaures Rali.)

Das Wasserglas ist eine Verbindung von Kieselsaure und Alkalien. Im Jahre 1818 wies Professor Fuchs in München nach, daß man das Glas im Wasser auflösen könne, und er nannte dieses stüssige Glas "Wasserglas".

In Deutschland existiren 8 Wasserglassabriken, welche nicht nur ganz Deutschland, Oesterreich-Ungarn und Stalien, sondern auch Rußland, Schweden, Dänemark und einen großen Theil Amerikas 2c. mit Wasserglas becken.

Das Wafferglas wird theils aus Infusorienerde und Lauge auf dem sogenannten nassen Wege, und theils aus Quarzpulver oder feinem weißen Ries (Sand) und calcinirter Soda oder Bottasche auf dem Schmelzwege gewonnen.

Die erftere Methode besteht im Besentlichen kurz darin, baß man in einem spitz zugehenden Holzgefäß 20- bis 21grabige Lange mittelst Dampfes zum Sieden bringt und derselben bei ununterbrochenem Sieben nach und nach die Infusorienerde zusett, welche sich nach längerem Durchsieben auflöst und ein 28 bis 30° B. wiegendes Wasserglas giebt; auf 100 Pfund Lauge genügen 240 bis 250 Pfund Insusorienerde.

In den meisten Wasserglassabriken wird das Wasserglas durch Zusammenschmelzen von 44 bis 45 Theilen seinstem weißen Streusand oder Quarzpulver, 3 Theilen Holzkohlen= pulver und 22 bis 23 Theilen Soda oder Pottasche dargestellt.

Das Verfahren ist kurz folgendes: Zuerst werden die obengenannten Körper in einem besonderen Kaume innig mitseinander vermischt, kommen dann in den Schmelzosen, worin die Masse in 8 bis 10 Stunden in eine flüssige Masse zusammengeschmolzen ist.

Dieselbe wird nun durch besondere Borrichtungen absgelassen, um sie in großen, oft 30 bis 50 Pfund schweren Glasklumpen erstarren (erkalten) zu lassen.

Hierauf wird das Glas vermittelst starker Schlags oder Stampswerke in kleine Stückchen zerkleinert, diese kleinen Stückchen werden nun mit starken Walzwerken zu Pulver gemahlen und gesiebt. Dies ist das Wassersten zu Pulver gemahlen und gesiebt. Dies ist das Wassersten zu Pulver gemahlen und gesiebt. Diese in dieser Form in weit entsernte Gegenden versandt wird. Dieses Pulver löst sich mittelst Dampses in der zweisachen Menge Wasser leicht auf, doch muß man hierzu sich entweder Doppelkessel oder konischer, trichterartiger, hölzerner Bottiche bedienen, damit sich das Pulver nicht zu Boden des Apparates setzen kann. Aus 100 Pfund Pulver erhält man circa 300 Pfund 38s bis 40grädiges Wasserglas.

Das Kaliwasserglas, aus Kieselsäure und Pottasche darsgestellt, wird zu Schmierseisen, und das Natronwasserglas, aus Kieselsäure und Soda fabricirt, zu Riegelseisen verwendet. Das specifische Gewicht vom Wasserglas ist 1·3. Das Wassersglas ift wasserhell.

Fette und Bele.

Einen höchst nutbaren Stoff, sowohl für den menschlichen Haushalt überhaupt, als für die uns hier berührenden Gegenstände der Toilette insbesondere, bilden die Fette. Bon vornherein unterscheiden wir ihrer dreierlei: flüssige (fette Dele), weiche (Schmalz) und harte (Talg). Im Allgemeinen gehören die ersteren den Pflanzen, die zweiten den Bögeln oder fleischfressenden Säugethieren und die letzten den pflanzenfressenden Säugethieren an.

Blicken wir um uns her, so finden wir in fast allen Pflanzen, wenigstens in geringer Menge, settes Del. Am reichlichsten ist dasselbe jedoch stets in den Samen (Mandeln, Mohn, Lein u. dgl.) vorhanden, aus denen es auch durch Auspressen, häusig mit Anwendung von Wärme, gewonnen wird. Das Vorsommen und die Gewinnung des Schmalzes und Talges sind zwar bekannt, allein eine ausführliche Behandlung dürste den Lesern erwünscht sein. Zu bemerken ist nur noch, daß die mit Wasser ausgekochten Fette weiß bleiben, weil sich hierbei die Erhigung nicht über 100° C. steigern kann, während dagegen die ausgeschmolzenen Fette durch die stärkere Erhigung häusig gelblich oder dunkel werden. Wenden wir uns nun zu den eigenthümlichen Eigenschaften aller dieser Fette.

Im Gegensat zu den ätherischen Delen sind die fetten Dele und Fette überhaupt nicht flüchtig; sie verdampsen durch Erhitzung nicht, sondern werden nur dünnflüssiger und erlangen in höherem Grade die Fähigkeit, in poröse Stoffe einzuziehen. In dieser Fähigkeit, zusammen mit ihrer Geschmeidigkeit, sind, nebenbei bemerkt, verschiedene Berwendungen der Fette begründet, z. B. das Einölen von Leder; ferner benutt man die sette einsaugende Kraft poröser Stoffe: Thon, Magnesia 2c., um Fettslede aus Papier, Holz 2c. zu entfernen; eine weitere hierin beruhende Eigenschaft, das Durchschienendmachen dünner Stoffe, z. B. des Papiers, wird zu Transparentgemälden, Durchzeichnungen u. s. w. benutt.

Alle Fette sind leichter als Wasser und in demselben unauslöslich. Um indessen dennoch Del und Wasser zu verbinden, reibt man das erstere mit schleimigen Substanzen (arabischem Gummi, Eiweiß 2c.) und dann mit dem Wasser zusammen. Es entsteht dann eine milchige Flüssigkeit, welche man Emulsion nennt. Aehnliche Emulsionen entstehen, wenn man ölreiche Samen (Mandeln u. dgl.) bei allmählichem Busat von Wasser zu Brei zerstößt und nach größerem Wasserzusat die milchweiße Flüssigkeit abseiht. Eine gleiche Emulsion bildet auch die Milch der Thiere, in welcher die Butter (Fett), in ganz kleine Kügelchen zertheilt, durch den Käsestoff (Schleim) schwebend erhalten wird.

Eine eigenthümliche Eigenschaft scheidet alle Fette in zwei große Classen. Dies ist ihr Verhalten gegen ben Sauerstoff ber Luft. Sie alle saugen ihn zwar ein und werden durch ihn dicklicher, verwandeln sich in einen Zustand, in dem sie übel riechen und schmecken und ben wir ranzig nennen; allein eine Anzahl von Fetten wird vollständig trocken und hart: austrocknende Dele, während die anderen weich bleiben und nur sehr klebrig werden: sogenannte Schmieröle.

Bu den ersteren, welche man auch Firniföle nennt, gehören unter anderen: Lein-, Mohn-, Hans-, Kürbiftern-, Wallnuß- und das geschätzte Ricinusöl. Für sämmtliche Gegenstände der Toilette sind die Firniföle von ungleich geringerem Werthe als die anderen. Zu Haarölen z. B. können sie nur von Unwissenden verwendet werden. Nur das Ricinusöl sindet bedeutenderen Gebrauch.

Die weich bleibenden Dele in ihrer großen Mannigfaltigkeit sind dagegen für diese Zwecke außerordentlich nutbar. Es gehören hierher das Olivens und Provenceröl, Mandels, Rapss, Rübsens oder Brennöl, Cocosnußs, Balms, Hafelnußs, Buchnußs, Kirschs, Apfels, Birnenkerns u. dgl. Dele, sowie auch die Cacaobutter, das Muscatnußs und Blüthens und Lorsbeeröl. Zu ihnen allen, sofern sie Verwendung in der Fabristation von Toilettengegenständen sinden, gelangen wir einsgehend zurück.

Unter ben thierischen Fetten (Schmalz und Talg) werben in dieser Beziehung Schweine- und Gänseschmalz, Butter, Klauenfett, Marksett ober Rindermark, Fischthran, dann Walrath und schließlich das Wachs unsere Ausmerksamkeit noch besonders in Anspruch nehmen.

Nach dieser Uebersicht gehen wir auf die Bestandtheile der Fette näher ein. Alle Fette sind, wie dies der Chemiker Chevreul zuerst nachgewiesen hat, aus mehreren verschiedenen Fettarten zusammengesetzt, in welche sie sich, ohne chemisch zersetzt zu werden, scheiden lassen. Wird irgend ein slüssiges settes Oel der Kälte ausgesetzt, so erstarrt es zum Theil, es scheidet sich in eine feste und eine slüssige Masse. Die sekannte Stearin, die flüssige das minder allebekannte Elain. Beide Fette sind in absolutem Alkohol (stärkstem Spiritus) löslich. Wenn man Talg mit Spiritus erhitzt und dann wieder erkalten läßt, so sindet man das

wieder ausgeschiedene Stearin als eine weißliche, blätterige und ein wenig glänzende Masse am Boden des Gefäßes. Wird dann der Spiritus verdampst (abdestillirt), so bleibt das Clarn als ein dickslüssiges Del zurück. Hiermit haben wir im Wesentlichen zugleich einige Gewinnungsweisen dieser beiben sehr nutharen und wichtigen Fettstoffe vor uns.

Stearin und Elarn bilben also die hauptsächlichsten Bestandtheile aller Fette. Je nachdem nun das erstere oder letztere in einem Fette vorwaltet, erscheint dasselbe härter oder weicher; im Talg ist am meisten Stearin, in den dünnsstüffigen Delen, Baumöl u. s. w., am reichlichsten Elarn enthalten. Aehnliche besondere Fettstoffe, das Palmitin, welches den sesten Bestandtheil des Palms und Cocosnußöls. das Margarin, welches den festeren Bestandtheil der Schmalzsarten, und das Olein, welches den flüssigisten Bestandtheil der Firnisöle bildet, haben für uns hier keine weitere Bedeutung.

Auch nur annähernd können wir vorläufig auf die Fetteingehen. Jedes einfache Fett, Stearin, Glain 2c. besteht nämlich wiederum aus einer bestimmten Saure (Stearin=, Elain= 2c. Saure), verbunden mit einem eigen= thumlichen Stoffe, den man Glyceriloxyd nennt. Durch Behandlung verfeifter Fette mit einer Saure, g. B. Effig, scheibet sich eine Kettmaffe aus, die man nach dem Aussehen für Talg halten könnte. Talg ist fie indeffen nicht, denn fie löft fich vollständig in heißem Spiritus auf und farbt Lactmuspapier roth (reagirt fauer). Es ift ein Gemisch von Stearin- und Clainfaure. Durch Abpressen zwischen Loschpapier gewinnt man die erstere gang rein. Sie ist blendend weiß, etwas durchscheinend, fehr hart und sprode und schmilat bei 70° C. Es ist das bekannte Stearin des handels, aus dem Rergen gemacht werden und das auch für Bomaden u. f. w. in großen Maffen Berwendung findet.

Ebenso ähnlich als die Stearinsaure dem Talg, ist dem Aussehen nach die Elainsaure dem Baumöl; durch ihre Löslichkeit in kaltem Spiritus, sowie durch saures Reagiren unterscheidet sie sich ebenfalls von demselben. Für uns ist sie, namentlich betreffs der Fabrikation von Schmierund Riegelseisen und einiger Toilettenseisen, von Bebeutung.

Die Fette bilden gleichsam salzartige Verbindungen aus Stearin-, Elain-, Margarin- 2c. Säure, und da bekanntlich in einer jeden solchen auch eine Base vorhanden sein muß, so sinden wir diese bei ihnen allen jedesmal in dem Glyceril- ornd. Dies ist aber ein nicht minder interessanter und nutzbarer Körper als die Fettsäuren. Das Glycerilornd verwandelt sich nämlich bei der Darstellung durch Aufnahme von Wasser sogleich in Glycerin oder Delsüß, einen Stoff, der durch seine außerordentliche Ausbarkeit, namentlich in der letzten Zeit, zu hoher Wichtigkeit gelangt ist und auch für die Toilettenchemie große Bedeutung gewonnen hat.

Nach dieser kurzgesaßten, doch hoffentlich ebenso allverständlichen, als erschöpfenden Uebersicht aller für uns in Betracht kommenden Fettstoffe sei es uns vergönnt, noch die allgemeine Nutbarkeit aller Fette kurz zu überblicken. Eine große Anzahl sowohl thierischer, als Pflanzensette dient uns unmittelbar als Nahrungsmittel. Ihnen schließen sich dieselben und andere (Ricinusöl, Leberthran und viele andere) als Arzneimittel an. In stattlicher Reihe folgen die Firniföle und nicht minder die Schmieröle zu techsnischen und industriellen Zwecken der mannigsachsten Art. Dann kommt der uns hier vorzugsweise berührende Gebrauch für die Fabrikation von Toilettens, Luxuss, Verschönerungsund Reinlichkeitsmitteln, Pomaden, Haarölen, Kerzen bis herab zu der wahren Unendlichkeit der Seifen.

Eine ber interessantesten Verwendungen der Fette ist die zu Beleuchtungsstoffen. Dazu dient bekanntlich eine große Anzahl von ihnen, und zwar nicht blos an und für sich oder mit anderen zusammengeschmolzen, sondern auch in ihren Zersetzungsproducten. Es wird nämlich auch Leuchtgas aus ihnen dargestellt, indem man sie auf glühendes Sisen tröpfeln läßt und das hierdurch erzeugte Gas (Delgas) in Gasometern auffängt. Ein solcher Leuchtgasapparat im Kleinen ist eigentlich jedes Licht oder jede Flamme überhaupt. An dem Lichte beginnt die Verbrennung mit Hilfe eines leicht brennbaren Körpers (des Dochtes); die durch sein Andrennen erzeugte Wärme schmilzt das Fett, welches nun vernöge der Capillarität im Docht emporsteigt, hier, durch die Flamme weiter erhigt, in Leuchtgas zersetzt wird und als solches brennt und leuchtet. Diese kleine Abschweisung wolle man freundlichst verzeihen.

Wir überblicen nun noch die Nugbarfeit und Gigenichaften der Fette für unsere speciellen Zwecke; die Berwendung zu Toilettengegenftanden. Aus harten und weichen Retten im richtigen Berhältnig werben die mannigfachen Bomaden jufammengeschmolzen, in beren harteren (Stangenpomaden 2c.) mehr Bachs, Talg 2c., in beren weicheren mehr Schmalz, Provencerol u. bgl. Berwendung finden. Haaröle erfordern fast nur ganz flüssige Fette, und zwar aus ber Reihe ber Schmierole. Bon ben Firnifolen finden einige Rlebevomaden Unwendung. Für febr feine Sachen, zu Lippenpomaden, Goldcream 11. A. fommen Cacaobutter (Del), Walrath, Muscatol und ichneeweiß gebleichtes Bachs Bur Bermendung. Wie bereits in ber Ginleitung ermahnt, verbraucht man zu den föstlichst duftenden, anscheinend wundervollsten Toilettengegenftänden oft die ordinärften, unreinlichften, ichlechteften, ja verdorbenen Gette, indem man burch verschiedenartige Manipulationen fie bafür brauchbar

machen sucht. Auch burch Bermischungen tostbarer Fette mit minder werthvollen kommen vielerlei Berfälschungen vor. Bei ber Darlegung ber einzelnen Toilettensachen werden wir in möglichst einsachen und leicht auszuführenden Prüfungen stets alle bergleichen Berfälschungen aufzudecken suchen, soweit dies bis jeht der Wissenschaft gelungen ift.

Alle Fette für unsere Zwecke müssen sich im reinsten und besten Zustande besinden, weder schmutzig, verdorben oder ranzig, noch mit anderen verfälscht sein, weil sie in allen diesen Fällen unserem Körper Schaden und Uebelsstände zusügen können. Durch ein Haaröl, welches aus ranzigem Del besteht, bessen üble Eigenschaften nur durch starke Parsüme überdeckt sind, wie das nur zu häusig vorstommt, kann der prächtigste Haarwuchs total ruinirt werden; durch üble Pomaden mit scharfen, wohl gar ätzenden und bergleichen Zusätzen, können noch viel bedeutsamere Nachtheile hervorgerusen werden u. s. w. Wir hoffen daher mit unseren gewissenhaften Erläuterungen den Lesern nicht geringe Vortheile bieten zu können.

Auch in der Farbe der Fette liegen oft arge Uebelstände begründet. Alle Fette nehmen mancherlei Farbstoffe sehr begierig auf. Man färbt roth mit Alkannin, grün mit Saftsgrün oder Curcuma und Indigo u. s. w.; zu den einzelnen Farben gelangen wir jedoch bei der Darlegung der einzelnen Gegenstände selbst. Hauptsächlich auch auf die oft geradezu giftigen Färbungen der Fette mit Metallen und deren Verbindungen, z. B. grün mit Kupfer, wollen wir unsere Ausmerksamkeit richten.

Dem Glycerin, welches nicht blos zu Pomaben, Salben, Seifen u. bgl., sonbern auch zur Gewinnung von Pflanzensgerüchen, zur Conservirung von kostbaren Früchten u. s. w. in ber Hauswirthschaft und Toilettenstoffesabrikation die auss

gedehnteste Verwendung findet, widmen wir natürlich einen besonderen Abschnitt.

A. gette thierischen Ursprungs.

1. Der Galg.

Abstammung. Unter bem Namen Talg bezeichnet man die sesten Fettmassen, welche von Zellengewebshäuten umhüllt und durchzogen um die Nieren, den Nider, das Netz und zwischen den größeren Muskeln und an den Därmen der Wiederfäuer, Ochsen, Kühe zc. liegen und um so reichlicher vorhanden sind, in je besserem fetteren Nahrungsstande sich die Thiere besanden, bevor sie geschlachtet wurden. Außerdem wird auch das Fett, welches von Schafen, Ziegen und Hirschen stammt, mit dem Namen Talg bezeichnet.

Zusammensetzung. Der Talg ift zusammengesetzt aus Stearin, Margarin, Clain und Glycerin, unter welchen das Stearin vorherrschend ist und je nach der Jahreszeit und Härte bes Talgs sehr verschieden, zwischen 50 und 60 Prozent schwankt. In Folge dieser Zusammensetzung schwankt sein Schmelzpunkt zwischen 49 und 44°C. zu einer fettigen Flüssigskeit. In Aether, Benzin, Chlorosorm, ätherischen und setten Delen löst er sich schon beim bloßen Erwärmen. In 90gräsdigem kochenden Weingeist bedarf er 45 Theile zur Lösung.

Der Rohtalg ist je nach Art ber Thiere weiß ober gelblich; der sogenannte Nierentalg fester als derjenige, welcher sich an den übrigen Fettablagerungstheilen der Thiere findet. Der Talg von männlichen Thieren ist fester und weißer als der von den weiblichen Thieren.

Auch das Rlima hat durch eine Vorkehrung der Ratur selbst einen merklichen Ginfluß auf die Beschaffenheit des

Talgs ber Thiere. In den gemäßigten und heißen Gegenden ist der Talg fester als in den tälteren Ländern. Die Nahrung und Ernährung der Thiere übt einen wesentlichen Umstand auf die Qualität des Talgs aus. Der Hammel-, Ziegen- und Hirschalg ist weißer und härter, wie der Kuh-, Kinds- und Ochsentalg.

Der frisch ausgeschmolzene Talg hat einen angenehmen Geschmack und Geruch, namentlich der Hammels und Ochsenstalg, weshalb der Nierentalg zu Speisezwecken und zur Margarinbuttersabrikation vielsache Berwendung findet.

Wird ber Talg längere Zeit ber Luft ausgesetzt, so zieht er Kohlensäure an; er orybirt, ober, wie man sich gewöhnlich ausbrückt, er wird ranzig.

In diesem Zustande kaufen die Stearinkerzen= und Seisensabrikanten den Talg gern, weil er freie Fettsäuren enthält und sich zu Stearinkerzen sowohl, als auch zur Seisensfabrikation besser eignet, wie frischer Talg.

Ausschmelzen bes Talgs. Wie bereits bemerkt, sind die setten Substanzen und Fette der Thiere besonders vorsherrschend in gewissen Theilen enthalten; meistentheils bessinden sie sich in kleinen Zellchen eingeschlossen, die sich von den Zellchen der Pflanzen, welche obige Substanzen einschließen, nur dadurch unterscheiden, daß sie reicher an Stickstoff sind. Aber nicht allein in den Thierkörpern sind diese Fettablagerungen enthalten, sondern sie besinden sich auch in den Anochen der Thiere, und zwar in diesen in fast isolirtem Zustande. Dieses Fett, was man gewöhnlich das Mark der Anochen nennt, ist aber eine Art Talg und unterscheidet sich von diesem nur dadurch, daß sich der eigentliche Talg in Aether vollständig löst, während das Fett, aus den Anochen gewonnen, in Aether sich nicht vollständig löst, sondern einen Rückstand hinterläßt, der, wie man mit dem Mikrosop erkennen kann,

aus kleinen Zellchen gebilbet ift. — Sei dem, wie ihm wolle, in allen Fällen befindet sich das Fett in den Thieren in kleine Zellchen eingeschlossen, gleichviel, ob es in den weicheren Theilen der Thiere enthalten ist — und hier ist es am reichelichsten vorhanden — oder ob es sich in diesen Knochen bestindet. Diese Zellchen hängen untereinander zusammen und bilden gleichsam ein Gewebe, das in den Knochen von zareterer Beschassenbeit zu sein scheint.

Das Auslaffen bes Talgs, bas heißt bas Ausscheiben besselben aus ben Rellen, in welchen fich bas Wett befindet. geschieht auf fehr verschiedene Weise, die für die Qualität desfelben fehr mefentlich ift, in allen Fällen aber durch Erwarmung. Das altefte Berfahren befteht bekanntlich barin, daß man den Talg in fleinere Stude gertheilt, die man bann in einen gufeifernen ober fupfernen Reffel (Schmelgteffel) giebt, der etwas über die Siedehite bes Waffers (800 R.) erwärmt wird. Während bes Erwärmens entbindet fich zunächst bas Feuchtigkeitswaffer ber thierischen Substanz mit einem fleinen Beräusch. Die thierischen Gewebe und Säutchen gieben fich bei ber Site gufammen, mahrend bie fetten Substanzen, jo auch die, welche in dem Bewebe eingeschloffen find, sich ausdehnen, ihr Bolumen vergrößern, wodurch selbstverständlich das Berreigen des Gewebes und insbesondere ber Bellchen die erfte nothwendige Folge ift. Durch Erhitzen der thierischen Substanz wird also bas Fett aus berfelben frei und hat man es in beinahe reinem Buîtanbe.

Die Unbequemlichkeiten und die medicinal-polizeilichen Unzuträglichkeiten dieser älteren Methode des Talgschmelzens über freiem Feuer ohne Zusat ist befannt. Das Unangenehmste ist aber der üble Geruch, eine nothwendige Folge der Zerssetzung des Fettes sowohl, als auch der Zellensubstanz durch

bie wiederholte und bennoch nie alles Fett liefernde Schmelzung, bei einer sehr hohen, nicht gehörig regulirten und burch bie Masse vertheilten Temperatur.

Man hat daher dieses Versahren dahin abgeändert, daß man in den Ressel, in welchen man den Talg aus den thierischen Substanzen freisetzen will, Wasser giebt und dies in
den zuvor zerkleinerten Talg einträgt. Das Wasser hat den
Zweck, allen Zufälligkeiten vorzubeugen, die durch starke Erhitzung des Ressels und daher des Talgs in demselben nachtheilige Folgen haben könnten. Eine zu hohe Temperatur
kann z. B. einzelne Theile der thierischen Substanz caramelisiren, andrennen oder verkohlen, wodurch man unsehlbar
einen gefärbten Talg erhalten würde. Aber je weißer der
Talg, desto mehr wird er geschätzt.

Es nuß aus diesem Grunde Jebermann einseuchten, daß das Aussichmelzen des Talgs im Basser eine Verbesserung des alten Verfahrens ist, und es läßt sich vermuthen, daß diese Anwendung allgemein geworden ist, zumal da diesselbe um so leichter zu befolgen ist, auch durchaus keine Schwierigkeiten verursacht und von keiner Art Nachtheilen — ber unangenehme, unvermeidliche Geruch abgerechnet — begleitet ist, man möchte sagen, begleitet sein kann; es ist daher dieses Versahren allen kleinen Seisensabrikanten, welche keine Damps oder sonstige Anlage besitzen, zu empfehlen.

Aber auch bei diesem Verfahren ist man nicht stehen geblieben, man hat vielmehr das Ausschmelzen des Talgs durch neue Operationen zu verbessern gesucht. Die eine besteht in einer mechanischen Behandlung des rohen Talgs, die von einem gewissen Beaumatin erdacht wurde und einen weißeren Talg liefert.

Sein Verfahren hat zum Zwecke, das Zellgewebe, welches ben rohen Talg einschließt, möglichst zu zerkleinern, damit er bem Wasser im Ressel eine größere Wirkungssläche biete; hierdurch wird das Ausschmelzen des Fettes allerdings wesentlich erleichtert, ersordert daher eine weniger hohe und weniger anhaltende Temperatur. Um seine Methode praktisch auszuführen, zertheilte er zuvörderst den rohen Talg mit einem Beile oder sonstigem Instrument; sodann unterwarf er denselben einer Operation, die sein Zermalmen oder Zermahlen herbeisührt, was auf eine ähnliche Weise bewerkstelligt wurde, als es mit dem Samen der Dele 2c. geschieht, daher mittelst einer Mühle mit verticalen Steinen.

Diese Verfahren ist wesentlich durch die Einführung der sogenannten Talgmühlen der Firma Wilhelm Rivoir in Offenbach verbessert worden. Man findet diese Einrichtung in jeder größeren Toiletteseisen= und in den meisten Margarin= buttersabriken.

Wenn es sich nun um das Ausschmelzen von reinem frischen Talg handelt, so ist es rücksichtlich des Erfolges gleichgiltig, welches Verfahren man wählt; nur erhält man bei allen hier erwähnten Verfahren Grieben (Griefen), die als Futter für Hunde und Schweine 2c., sowie zur Blutslaugenfabrikation verwendbar sind, während man die Rückstände des nassen Schmelzens, welches wir später beschreiben werden, nur als Düngemittel verwerthen kann.

Die Rückstände von den vorerwähnten Operationen — Griefen genannt — bestehen nicht allein aus allen Uebersresten der häutigen Theile des Muskelsteisches 2c., sondern auch aus Talg; wie die Temperatur, welcher diese Rückstände beim Schmelzen ausgesetzt sind, nothwendig eine sehr hohe sein muß, so erleiden sie theilweise eine Art Röstung, welche ihnen eine braune Farbe und einen brenzlichen Geruch erstheilt, den man auch an dem Talg selbst wahrnimmt und obgleich man diese Grieben vermittelst Pressen ausgepreßt,

so sind immer noch 18 bis 20 Procent Fettsubstanz barin enthalten.

Wenn Talg geschmolzen werden soll, der mit häutigen, fleischigen und sehnigen Theilen durchwachsen, respective vermischt ist, so verdient das nasse Schmelzen den Borzug, weil beim trockenen Schmelzen leichter ein Andrennen der genannten Theile stattfindet und viel Fett in den Griesen stecken bleibt. Diese Theile, und namentlich die fleischigen, gehen nämlich sehr schnell in Fäulniß über, und sind Ursache, daß sich beim Schmelzen des Talgs ein ekelerregender Gestank entwickelt, welcher die Nachbarschaft der Seisensabriken und Talgschmelzereien weithin belästigt, und zu häufigen Besichwerden führt.

Es ist hinlänglich bekannt, daß es unmöglich ist, nur reines und frisches Material zu verarbeiten; man sondert zwar das Schönste und Beste von dem mit fleischigen Theilen Untermischten, um es für sich allein auszuschmelzen, allein das Lettere kann unmöglich weggeworsen, muß vielmehr ebenfalls auf vortheilhafte Weise benutt werden. Dies ist aber durch Ausschmelzen am besten zu ermöglichen, und darum wird der Talg so lange angesammelt, bis eine hierzu hinreichende Menge vorhanden ist. Während dieser Zeit schreitet aber die Fäulniß, besonders im Sommer, sehr weit vor, und die Folge davon ist ein unerträglicher Gernch beim Ausschmelzen dieser Fettmassen

Um diefen Uebelftand zu beseitigen, hat man verschiebene Schmelzmethoden in Anwendung gebracht, welche wir im Nachstehenden vorführen und prüfen wollen.

Bunächst wollen wir das Verfahren vom Jugenieur Evrard mit wenigen Worten beschreiben.

Das Evrard'iche Verfahren besteht im Wesentlichen barin, daß er dem zu schmelzenden Talg etwas Lauge zusett; es

gründet sich demnach auf die Eigenschaft der verdünnten kaustischen Alkalien, die Häute aufzulösen, welche das Fettgewebe bilden, ohne die Fettsubstanzen selbst anzugreifen.

Diese Operation wird auf folgende Weise ausgeführt: In einen chlindrischen Kessel, welcher mit einem durchlöcherten, doppelten Boden versehen ist, bringt man den vorher zerstleinerten Talg. Inzwischen hat man sich eine ätende Lauge bereitet, indem man 1 Pfund kaustische Soda in 200 Pfund Wasser löst. Diese hier angegebene schwache Lauge wird auf je 300 Pfund rohen Talg zugesetzt und dann vermittelst Dampses zum Sieden gebracht, welchen man unter den doppelten Boden seitet.

Durch den Einfluß der Wärme und der alkalischen Lauge schwillt das Fettgewebe bedeutend auf, die Fettsubstanz scheidet sich davon ab und gelangt an die Oberfläche, wo man sie leicht abnehmen kann. Man braucht sie dann nur mit Wasser auszuwaschen und 10 bis 12 Stunden lang flüssig zu ershalten, damit sie ganz klar wird.

Die so in offenen Gefäßen ausgeführte Operation versanlaßt bei Verwendung von frischem Talge keinen anderen Geruch als denjenigen warmer Fleischbrühe; sie ist nicht mit den geringsten Unannehmlichkeiten für die unmittelbare Nachsbarschaft verbunden. Der ausgeschmolzene Talg selbst ist fast geruchlos oder er besitzt einen nur schwachen Geruch, welcher nichts Unangenehmes hat und von demjenigen des gewöhnslich im Handel vorkommenden Talgs sehr verschieden ist. Auch wird solcher Talg nicht leicht ranzig.

Diese Eigenschaften und namentlich die vollkommene Beiße bieses Talgs gestatten, benselben zur Bereitung von Bomaden, seiner Seisen und zur Bereitung von Speisen zu verwenden.

Die bessere Beschaffenheit ber Producte nach diesem Bersfahren ift leicht zu erklären; der gewöhnliche Talg und andere

Fette verdanken nämlich ihren Geruch in der Regel gemiffen flüchtigen Fettsäuren, welche mit ihm im Thiere selbst enthalten find, oder burch eine Beranderung erzeugt werben. Wenn man aber ben Talg mit einer ichwachen Alfalilöfung behandelt, so werden diese riechenden Sauren neutralifirt, und bie Fettsubstang wird von dem Geruche, welchen fie ihr mittheilt. befreit. - Dieje Erflärung läßt fich auch burch bas Experiment beweisen. Benn man nämlich in bas Baffer, mas zum Ausschmelzen bes Talgs gedient hat, etwas Schwefelfaure aufett, fo icheibet fich eine mehr ober weniger riechende Fettsubstang bavon ab, welche einen ähnlichen Geruch hat von bem Thiere, von dem der Talg herrührt. Dieses riechende Fett nennt Evrard beshalb specifisches Fett. Diefes specifische Fett, welches nicht nur die riechenden Sauren, sondern auch eine fleine Menge gewöhnlicher Fettfauren enthalt, betragt etma 1/2 Procent bes erhaltenen Talgs.

Ein Umstand verdient bemerkt zu werden, daß nämlich bei dem beschriebenen Verfahren die Fettsubstanz durch die Lauge nicht verseift wird, sondern vielmehr der erhaltene Talg der Verseifung widersteht.

Er verändert sich auch nicht, wenn man ihn mit einer kohlensauren Sodalauge von 10 bis 20° B. erhitt; doch erlangt er mit der Zeit die Eigenschaft, sich zu verseisen, besonders wenn man ihm eine kleine Menge ranziges Fett oder eine leicht verseifbare Fettsubstanz zusetzt, wo dann die Verseifung rasch vor sich geht.

Es ift diese Schmelzmethode gewiß als eine Verbesserung der alten Methode zu betrachten, und zwar bezüglich der Gesundheit, weil der Talg dabei ohne alle Belästigung für die Nachbarschaft und ohne alle Gesahr ausgeschmolzen wird, und weil dasselbe minder kostspielige Apparate als das Ausschmelzen mittelst Säuren erfordert, indem es in einem

gewöhnlichen Holzgefäß zc. vorgenommen werben kann, welches bei bem angewandten Berdünnungsgrade von der Lauge nicht angegriffen wird, und endlich, weil der nach dieser Methode geschmolzene Talg sehr rein und weiß ist.

Nun ist aber erwiesen und haben wir seinerzeit praktisch im Großen nach diesem Versahren geschmolzen und bei gutem Nierentalg sehr günstige Resultate erzielt, nicht aber bei schlechtem und altem Talg. — Es ist ja bekannt, daß sich beim Schmelzen von gutem frischen Talg kein unsangenehmer Geruch verbreitet, selbst wenn das Schmelzen über freiem Feuer geschicht, desgleichen sondert sich der geschmolzene Talg sehr gut ab und ist derselbe von schöner weißer Farbe und frei von Geruch.

Berwendet man indeffen geringeren Talg, wie vom Herzstich, Nicker, Net 2c., so geht bas Schmelzen sehr langfam von Statten; es entsteht mahrend ber Schmelzung ein lästiges Aufschäumen und nimmt mehr Zeit in Anspruch, um die Griefen fettfrei zu erhalten, als es mit Säure ber Fall ift. Der Geruch ift zwar fein widerlicher zu nennen, allein, ba sich ein weiterer Zusatz von Lauge und alsbann von Schwefelfaure nothwendig macht, fo ftellt fich beim Schmelzen doch ein unangenehmer Geruch ein; tropbem aber mar der Talg ebenfalls fehr ichon. Hiermit noch nicht zufrieden, wurde mit bem Ausschnitte und sogenannten Grammelln weiter operirt, und zwar maren bieje durch das anhängende Fleisch fehr ftart in Berwefung übergegangen. Der Bufat von Lauge wurde, weil der Talg nur unvollständig ichmolz, vergrößert, doch felbst nach langem Schmelzen war bas Fett von ben Griefen nicht zu entfernen, weshalb der Rückstand mit Saure geschmolzen werden mußte. Es braucht wohl nicht hinzugefügt ju werben, daß bas Schmelzen biefes Talgs einen fehr unangenehmen Geruch verbreitete.

Hieraus kann man ben Schluß ziehen, daß sich zwar guter Kerntalg, als Nieren, Nettalg 2c., auch bie mittlere Sorte mit Lauge ohne Geruch schmelzen läßt, nicht aber alter verdorbener Talg und Ausschnitte 2c.

Der unangenehme Geruch rührt, wie schon erwähnt wurde, davon her, daß die damit vermischten fleischigen und häutigen Theile in Fäulniß übergehen, während das Fett im reinen Zustande weniger veränderlich ist. Herr Professor Stein glaubt, der chemische Borgang dabei müsse die größte Aehnslichkeit mit dem bei der Räsebereitung stattsindenden haben, wo gleichsalls Fett und stickstoffhaltige Stosse bei gegensseitiger Berührung der Fäulniß unterliegen. In diesem Falle weiß man wenigstens so viel, daß der Geruch vorzugsweise von riechenden Säuren herkommt, die nicht allein frei, sondern selbst an Basen gebunden, ihren Geruch entwickeln.

Es muß bennoch nach einem boppelten Principe möglich fein, ben Geruch beim Talgichmelgen zu beseitigen.

Nach beiden Richtungen hin sind vielsache Versuche ansgestellt worden. Auch um die Fäulniß zu unterdrücken oder zu verhindern, läßt sich ein doppelter Weg einschlagen; man muß nämlich sogenannte fäulnißerregende Wittel anwenden, die den fäulnißerregenden Stoff zerstören. Fäulnißwidrige Wittel sind entweder solche, welche den Sauerstoff der Luft in so hohem Grade in Anspruch nehmen, daß er nicht dazu kommen kann, daß stadile Gleichgewicht in dem fäulnißfähigen Atom zu stören, oder solche, welche mit diesem Atom eine stadilere Verbindung eingehen. Prosessor Stein hat von diesen Witteln schweslige Säure, welche zur ersteren, und Gerbstoff, welcher zur letzteren Classe der fäulnißwidrigen Stoffe gehört, in Anwendung gebracht, indem er schlechten Talg in eine wässerige Lösung von schwesliger Säure und in eine Absochung von Eichenlohe einlegte. Der Ersolg, obgleich ungenügend,

war bei der ichmefligen Saure am beften. Läßt man den Sauerftoff in höchft verdichtetem Buftande (im Entstehungsmomente) auf fäulniferregende Stoffe mirten, fo beichränkt fich feine Wirkung nicht blos auf eine Erschütterung ber Atome, er ruft nicht blos eine Bewegung der Elemente bervor, in Folge beren biefe fich nach eigenem Belieben wieder neu gruppiren, sondern seine Menge reicht nur bin, damit er felbst sich ihrer bemächtigen und höchst orndirte Berbindungen mit ihnen bilden fann, die Broducte der Fäulnig find. Brofessor Stein hat dieses Mittel in Form von Salpeterfäure und von übermangansaurem Rali mit Schwefelfaure angewendet. Die Salpeterfäure wirft bei gewöhnlicher Temperatur und im verdünnten Buftande nicht fraftig genug und greift in der Site die Fettsubstang felbst an. Dagegen find die beiben letteren Mittel gleich gut und fo ausgezeichnet, daß ein in Fäulnig befindlicher Talg durch Ginlegen in Waffer, welchem 1 Brocent vom Gewichte des Talas doppeltdromfaures Rali, vorher in dem gehnfachen Gewicht Waffers gelöft und gemischt mit bem doppelten Gewichte englischer Schwefelfaure, jugefest murbe, in furger Beit feinen Beruch verliert und es nur eines turgen Schmelgens bedarf, um bas Fett von den häutigen Theilen zu trennen.

Obwohl sich diese Versuche auch im Großen als vortheilhaft herausstellten, so machte sich bei diesem Versahren noch ein Uebelstand bemerkbar, der nämlich, daß das Fett, mit der wässerigen Flüssigkeit zu einer Art Emulsion vermischt, sich durchaus nicht davon sonderte. Es stellte sich heraus, daß sich Leim gebildet hatte, welcher durch die schleimige Beschaffenheit, die er dem Wasser ertheilte, jedenfalls einen großen Antheil an der Erscheinung hatte. Theils wegen des soeben beschriebenen Uebelstandes, theils darum, weil die Menge des anzuwendenden doppeltchromsauren Kalis nicht

jedesmal vorher bestimmt werden fann, sondern sich nach der arokeren ober fleineren Menge in Faulnig übergegangenen Talgs richten muß, mar es munichenswerth, ein einfacheres Mittel zu erfinden. Man stellte weitere Berjuche mit Ralfmaffer an. In der That wirfte diefes Mittel ahnlich wie mit Lauge, gemährte aber babei ben Bortheil einer ftets gleichen und fo bedeutenden Berdunnung, dag vorausfichtlich wohl die frei vorhandenen Säuren neutralifirt, nicht aber Fett verfeift murde, und möglicherweise maren die Ralfverbindungen ber Gauren meniger ftart riechend, ale die Natronverbindungen. Es veränderte fich der Geruch von faulendem Talg in auffallender Beise, als man benselben in Raltwaffer legte: als aber der Tala geschmolzen murbe, trat er wieder stärker hervor, so dag von der Anwendung des Ralks, respective Raltmaffers, abgesehen murbe. Man versuchte Salze herzustellen, die nicht allein nicht schlecht, sondern fogar von fehr übelriechenden Säuren wohlriechend find, man versuchte Aetherverbindungen zu erhalten.

Bu diesem Zwecke wurde Schwefeläthersäure gemischt und dem mit Wasser übergossenen faulenden Talg beigegeben; der Geruch verschwand und trat auch während des Schmelzens in keinerlei Weise unangenehm hervor. Es stellte sich aber die Emulsionbildung auch hier wieder ein, und deshalb wurde auch dieses Versahren aufgegeben. Man schlug vor, die sich beim Schmelzen entwickelnden Dämpse unter die Feuerung zu leiten und die Riechstoffe durch Sies zu zerstören.

Der Erfolg tann aber offenbar fein befriedigender fein, weil eben die Riechstoffe wegen ihrer Feuchtigkeit wenigstens zum großen Theile der Einwirkung der Hitze unter den gesgebenen Verhältniffen sich entziehen.

Der Chemiter Camillo Meigner, schlug seinerzeit (f. "Seifensieder-Zeitung", Jahrgang 1874, S. 143) ein

Gemenge von frisch gelöftem Ralf und Holzkohle vor. Der Ralf muß die riechenden Sauren, die Rohlen die nicht fauer riechenden Berbindungen gurückhalten. Bu biefem 3mede mird ein 3 bis 4 Boll breiter Siebfrang, ber bampf= bicht auf die Mündung des Schmelzkeffels aufgeset werden fann, mit Bactleinwand an Stelle bes Siebbodens ipannt, mit einem Gemenge von gelöftem Ralt und frisch ausgeglühten Holzkohlen in haselnufgroßen Stücken angefüllt und auf ben Schmelzteffel aufgesett. Die aus bem Reffel entweichenden Dampfe muffen felbstverftandlich durch bas Gemenge ftreifen und werden bei ihrem Austritt aus bemfelben vollständig geruchlos. Professor Stein halt das Schmelzen bes Talgs unter Anwendung biefer einfachen Borrichtung für vollftändig geeignet, und es entspräche ben strengften Anforderungen, fo zwar, daß alle Rlagen gegen bas Talgichmelzen ber Seifenfieder in ben Städten als befeitigt au betrachten seien. Professor Stein behauptet fogar, daß ber Rohlendeckel überdies noch den großen Bortheil vor allen übrigen bisher genannten Berfahrungsweisen voraus habe, daß er ebenfogut beim naffen, als beim trocenen Schmelzen angewendet werden fann. Im letteren Falle muffe nur der Schmelzkeffel einen Zwischenboden haben, bamit bas Anbrennen ber Briefen vermieben werbe. Dieselbe Ginrichtung mußten bie Reffel auch bann erhalten, wenn man nag, nicht mit Dampf, fondern auf freiem Feuer ichmilgt.

Das Schmelzen der Säure kann auf verschiedene Weise geschehen, und zwar entweder auf Feuer im offenen Schmelzstessel, ober im geschlossenen Kessel, ferner mit Dampf in einem offenen oder verschlossenen Gefäße, mit directem und indirectem Dampf.

Wir wollen im Nachstehenden die verschiedenen Methoden mit furzen Worten beschreiben.

Der Talg wird zu biesem Zwecke in kleine Stücke zerstheilt und in ein Faß oder Bottich von weichem Holz gebracht, dann eine Säurelösung von 1 Pfund Schwefelsäure und 200 Pfund Wasser auf je 1000 Pfund rohen Talgs darauf gegossen, besser eine Lösung von 3° B., ein Deckel darauf gedeckt und mit Gewichten oder Steinen beschwert, so daß der Talg mit dieser Säure bedeckt ist. Man läßt densselben etwa 6 bis 8 Tage darin stehen. Der Talg wird während dieser Zeit weich.

Nachdem man das blutige Wasser vermittelst eines Hahnes, welcher sich am Boden des Fasses befindet, entsernt hat, gießt man frisches Wasser darauf und läßt auch dieses ab. Hierauf bringt man den Talg in einen eisernen Kessel, giebt Feuer darunter und läßt ihn bei langsamem Feuer schmelzen. Nach 4 bis 5 Stunden ist der Talg geschmolzen und man giebt das Ganze durch einen Durchschlag oder ein Sieb in ein beliebiges Faß von weichem Holz, worin man ihn von der etwa noch anhängenden Säure befreit; dies geschieht durch Ausswaschen mit 26s bis 38grädiger Aehnatronlauge. Auf je 100 Pfund geschmolzenen Talg genügen 3 bis 4 Pfund.

Die im Siebe oder Durchschlage, oder am Boden des Ressels zurückgebliebenen Rückstände sind von dem Fette vollsständig befreit und bestehen höchstens aus Flechten, Knorpel, Fleischtheilchen zc. und können als Düngung verwendet werden. Sollten wider Erwarten diese Rückstände noch Spuren von Talg enthalten, so giebt man selbige noch einmal in das Säuregefäß und schmilzt sie bei der nächsten Schmelzung mit aus.

- Bei dieser Operation entsteht nur sehr wenig Geruch; ber Talg wird schneeweiß und ist ganz farblos.

Die Schmelzmethode vermittelst offenen Dampfes ist ber vorher beschriebenen ganz analog. Man trägt den Talg in ben Holzbottich, ber, wenn möglich, mit Blei ausgeschlagen ist, ein, und leitet ben Dampf hinein. Der Bottich wird bann mit einem starken Holzbeckel bedeckt. In ber Mitte besselben befindet sich ein etwa 6 Zoll weites Loch, worin ein Ofenrohr gesteckt wird, welches in ben Schornstein führt, damit die sich beim Schmelzen entwickelnden, übelriechenden Dämpfe dahin abgeführt werden.

Auch bei diesem Verfahren entwickelt sich nur ein schwacher Geruch.

Bevor wir zum Talgschmelzen durch Dampf mit indirectem Dampf übergehen, sei es uns gestattet, eine Schmelzmethode mit Abbildung zu erwähnen, welche einsache Vorrichtung dieses Problem vollkommen löst und daher verdient, in weiteren Areisen bekannt zu werden. Dr. Vohl hat nämlich einen Apparat (s. Tasel 1, Abbildungen 1, 2) construirt, welcher aus einem oben hermetisch geschlossenen Kessel besteht.

Nachdem man den Keffel nebst etwas Wasser beschickt hat, wird berselbe geschlossen. In dem Kopf oder Aussatz befinden sich Platten mit kleinen Oeffnungen, worauf eine Schicht Holzstohle und Kalkhydrat gestreut wird; sobald diese Vorarbeit besendet ist, wird auch die Thür fest verschlossen und Feuer unter dem Kessel angemacht.

Die sich beim Schmelzen entwickelnden Gase und Dämpfe gehen selbstverständlich durch die mit Holzkohle und Kalk-hydrat bestreuten Platten und sinden durch ein starkes, 5= bis 6zölliges Rohr in einem mit Coaks gefüllten Cylinder, woselbst ihnen die noch etwa anhaftenden flüchtigen Basen genommen werden, ihren Ausweg.

Die Coaks find mahrend des Gebrauchs mit verdünnter Schwefelfaure anzufeuchten.

Nachdem die Gase diesen Weg passirt haben, sind fie vollfommen geruchlos und können entweber ins Freie ober

burch ein Rohr nach bem unter bem Keffel befindlichen Feuer geleitet werden.

Wir führen unseren geehrten Lesern einen anderen Dampftalgschmelzapparat vor, welcher sich durch seine Einsfachheit ganz besonders auszeichnet und sich auch, wie die praktischen Ersahrungen ausweisen, sehr gut bewährt.

Dieser Apparat besteht aus einem Kessel von 1.2 bis 1.5 Meter Höhe und 1.0 Meter Durchmesser, welcher 700 Kilo = 14 Centner Rohtalg faßt. Oben ist bieser Ressel mit einem dampsbicht schließenden Mannsbeckel armirt, ber ein Sicherheitse und ein Dampfabschlußventil trägt.

Die Construction dieses Dedels wird durch die später beigegebene Ansichtszeichnung näher erläutert.

In dem unteren Theile des Keffels ist ein doppelter, durchlöcherter Boden eingesetzt, welcher in dem Keffel zwei Abtheilungen bildet, eine obere zur Aufnahme des Talgs und eine untere zur Aufnahme des behufs der Schmelzung zu verdampfenden Wassers, so daß der ganze Apparat als ein Dampsichmelzapparat zu betrachten ist.

Bei diesem Dampsichmelzapparate hängt der Kessel nicht frei, sondern stügt sich mit seinem unteren Rande auf einige Maueransätze im Feuerraum, durch welche zwar die Heizstäche etwas reducirt wird, was aber nicht von wesentslicher Bedeutung ist.

Der Apparat wird zunächst bis an den durchlöcherten Boden, also bis zur oberen Bohe, mit Baffer gefüllt.

Sodann wird der zuvor zerkleinerte Talg in den Apparat eingetragen, diefer mit dem dampfdicht schließenden Mannsbeckel geschlossen und Feuer darunter angemacht.

Durch die Sitze des siedenden Wassers wird der rohe Talg geschmolzen, oder, mit anderen Worten, das Ausscheiden besselben aus den Zellen, in welchen sich das Fett befindet, bewirkt. Die vollständige Schmelzung ist, je nach Umständen, in 3 bis 4 Minuten bewirkt. Da diese Apparate auf 4 bis 5 Atmosphären Druck approbirt werden und beim Schmelzen höchstens 3 bis $3^{1/2}$ Atmosphären Druck erforderlich sind, um in angegebener Zeit 14 Centner Rohtalg zu schmelzen, so ist jede Gesahr einer Explosion ausgeschlossen. Es können bequem an einem Tage 30 bis 40 Centner Rohtalg auf die hier angegebene Weise geschmolzen werden.

Wenn die Operation des Schmelzens beendet ist, wird zunächst das Feuer entfernt, sodann das Mannsloch geöffnet und etwa eine halbe Stunde stehen gelassen.

Dann öffnet man den oberen Hahn und läßt den geschmolzenen Talg in ein Gefäß absließen. Der untere Hahn dient zum Ablassen des Wassers.

Daß sich während bes Schmelzens in biesem Dampfsichmelzapparat ebenfalls nicht ber geringste Geruch verbreitet und das Product von vorzüglicher, weißer Qualität ist, ist wohl selbstverständlich, und haben wir nur hinzuzusügen, daß der vorbeschriebene Apparat neben der bereits erwähnten Einfachheit noch die Vortheile besitzt, daß er ohne große Kosten beschafft werden kann, wenig Raum einnimmt und den nöthigen Dampf selbst erzeugt, daher auch für kleine Geschäfte zu empfehlen ist.

So viel uns bekannt, werden diese Apparte von nachstehenden Maschinenfabriken billigst geliefert: C. E. Rost & Co. in Dresden, J. E. Näher in Chemnit, Maschinensfabrik Eklingen i. W., Walther & Co. in Ralk am Rhein, Wegelin & Hübner in Halle a. S., Gebr. Körting in Hannover und ihren Filialen in Wien, Paris, Manchester und Petersburg, H. Kinghoffer in Smichow bei Prag.

Der Talg, welcher zu Speisezwecken und zur Bereitung von Oleo-Margarinbutter verwendet wird, wird zuvor forg-

fältig fortirt, und zwar nimmt man hierzu nur den Nierentala von frisch geschlachteten Thieren (Ochsen), wascht ihn mehreremale mit frifchem Waffer, läßt ihn etwa eine Stunde darin liegen, entfernt das Baffer vermittelft eines Ablaghahnes und wiederholt diese Manipulation, bis das Baffer gang weiß bleibt. Nachdem ift der Talg von allen blutigen Theilen befreit und hat ein durchscheinendes Unfehen von nur schwachem Talggeruch. Hierauf wird ber so behandelte Tala vermittelst einer Fettmahlmaschine, die aus gegeneinanderarbeitenden, mit gahnen versehenen Balgen befteht, zermahlen. Diese mit Dampfbetrieb arbeitende Maschine öffnet die Rellen des Fettes, trennt demnach das Rellengewebe vom Fett und zerkleinert es bergeftalt, daß es unten als Brei heraustommt. Nachdem diefe Borarbeiten beendet find, bringt man den Talg in hölzerne, fonisch geformte Bottiche, welche sich nach untenzu erweitern. Um Boben bieser Bottiche befindet sich ein Ablaghahn. Rinas am Boben herum befindet fich ein Schlangenrohr, bas mit bem Dampfrohr, welches birect vom Reffel fich abzweigt, in Berbindung gebracht wird. In manchen Fabriten, und namentlich in folden, welche fich hauptfächlich mit Schmelzen bes prima jus (Olein-Margarintalg) befaffen, hat man in ben Schmelgbottichen eine Rührvorrichtung angebracht, welche ein schnelleres Schmelzen bes Talgs herbeiführt. Gine andere Borrichtung besteht wieder darin, daß man sich eines Doppelkessels bedient. Auch ift die Ginrichtung mit überhittem Dampf eingeführt. Die Dampfleitung ift mit Sahnen versehen, damit man beliebig die Zuströmung des Dampfes reguliren fann. Das Schmelzen bes Talgs ift, je nach Quantität bes in Arbeit genommenen Talgs, in 2 bis 3 Stunden geschehen.

Ein übler Geruch ist hierbei aus früher angeführten Gründen nicht bemerkbar. Daß solcher Talg von vorzüglicher

Süte sein nuß, ist selbstverständlich. Wenn wir nicht irren, ist dieses Versahren unter Anderem auch in der Talgschmelze des Oresdener Schlachthoses, deren Inhaber die Herren Betold und Schliephake in Oresden sind, sowie in der Seisen- und Oleo-Margarinbutterfabrik der Firma Ludwig Künzelmann in Oresden eingeführt.

Wir kommen zu einem anderen Talgschmelzversahren, welches, wenn wir uns nicht irren, von der amerikanischen Firma Lockwood and Everett in New-York erfunden wurde und allen Ansorderungen vollständig entspricht. Der Apparat, dessen sich die Erfinder zum Ausschmelzen des Talgs bedienen, besteht aus zwei Theilen, nämlich aus dem Ausschmelzkessell und aus dem Ofen zur Verbrennung der sich entwickelnden Gase und Dämpse. Ressel und Ofen sind durch ein Kohr miteinander verbunden.

Der Ressel ober Digerator, welcher ben auszulassenben rohen Talg aufnimmt, besteht aus einem dampsdichten, chlindrischen Behälter von starkem Resselblech, welcher mit einem Mantel umgeben ist. Zur Erzielung einer größeren Festigkeit — ber Ressel muß beiläufig 7 Atmosphären hydrauslischen Druck ertragen können — sind die Resselböden durch Zugstangen und der Mantel mit der inneren Resselwand durch Stechbolzen verbunden; auch tragen die Dampsrohre, welche sich im Junern des Kessels besinden und zur gleichsmäßigen Erhitzung der Fettmasse dienen, zur Versteisung des Kessels bei.

Unterhalb bes auf Mauerwert ruhenden Reffels ift eine Feuerung angebracht, von welcher aus die Verbrennungsgase durch Züge im Mauerwerk eine möglichst große Resselbebersstäche bestreichen und zuletzt in einen Schornstein abziehen. Die Füllung bes Aussichmelzapparats erfolgt durch das Mannsloch, welches sich oben befindet, während das Ausziehen der

häutigen Rücktände durch eine am Boden befindliche Oeffnung geschieht und welche hermetisch verschlossen, aber frei vom Mauerwerk liegt. Zum Ausschöpfen des flüssigen Talgs dient eine um einen Drehring drehbare Röhre, an deren Ende ein Seiher angebracht ist, um das Mitreißen der fremden Stoffe zu verhüten.

Mit dieser drehbaren Röhre communicirt ein Ablaßrohr von welchem die Fettslüsseit durch den im Ressel herrschenden Druck nach beliebigen Orten hindesördert werden kann. Die beim Ausschmelzen sich bildenden Sase und Dämp feentweichen durch das bereits erwähnte Berbindungsrohr nach dem Argandsofen, wie der Berbrennungsapparat genannt wird. Hier durchziehen die Gase zunächst ein erhitzes Röhrenshstem und treten unten durch vier im Kreise spinmetrisch angeordnete Brenner aus, wo sie, mit atmosphärischer Lust gemischt, entzündet und verbrannt werden.

Die Verbrennungsgase bestreichen beim Auswärtssteigen die Röhren im Argandosen und entweichen durch den Kamin. Die zur Verbrennung ersorderliche atmosphärische Luft ström im oberen Theil des Osens in eine im Mauerwerf auszgesparte Luftkammer, um sich hier zu erwärmen und unten in einen Brenner einzutreten. Um den Zug im Kessel zu befördern, führt ein Rohr erhitztes und gespanntes Gas in den Raum unterhalb des Rostes.

Nach der angegebenen Beschreibung ift die Behandlung des Apparates mit wenigen Worten zu erledigen.

Nachdem man den Keffelmantel bis zum höchsten Punkte der Feuerzüge mit Wasser gefüllt und den Kessel angeheizt hat, beschickt man den Digerator mit dem auszulassenden Talg; trägt jedoch Sorge, den Abzugsseiher in seiner höchsten Lage sestzustellen. Nachdem das Füllloch geschlossen ist, wird auch der Argandosen angeheizt. Sobald sich nun am Ressels

manometer ein mäßiger Drud erfennen läßt, öffnet man ben Sahn im Ausflugrohr, und bie Bafe und Dampfe finden ihren Ausweg nach dem Berbrennungsofen, welcher in der Zwischenzeit die genügende Site erreicht haben muß, um ein vollkommenes Berbrennen der unangenehm riechenden Dampfe ju sichern. Beim Ausschmelzen bes Talas barf man bie Dampffpannung im Reffelmantel nicht über 4 Atmofphären, und den Druck im Digerator nicht über 21/2 Atmosphären fteigern. Durch einen Ablaghahn fann man bon Beit zu Beit Broben von dem Reffel ziehen, um den Moment des vollendeten Ausschmelzens zu erfennen. Wenn die Rückstände als Biehfutter vermendet werden follen, fo merden fie abgetrodnet. Die Borzüge bes eben beschriebenen Apparates liegen hauptsächlich in ber vollfommenen Berftörung gesundheitsschädlichen Dampfe und in der Sicherheit Apparates gegen Explosion, indem die Fettmaffe im Digerator nur allmählich ins Schmelzen gerathen fann.

Ehe wir diesen Artikel schließen, halten wir es für unsere Pflicht, noch eine ganz unpraktische Methode des Talgschmelzens zu beschreiben, nach welcher nicht allein viele Fleischer, sondern auch Seisensieder ihren Talg ausschmelzen.

Das Versahren besteht darin, in den Ressel zugleich mit dem rohen Talg Wasser und Schweselsäure in folgendem Verhältniß zu bringen: Talg 100 Pfund, Wasser 50 bis 70 Pfund, 2 bis $2^{1/2}$ Pfund Schweselsäure; ja, viele Seisensieder erachten es nicht einmal der Mühe werth, die anzuwendende Schweselsäure abzuwiegen, sondern nach Gedanken gleichviel, ob 3 oder 4 Pfund pro 100 Pfund Talg, hinzuzugießen. Viel hilft viel. Man läßt dieses Gemenge so lange im Kessel fochen, dis der Talg von den einschließenden Zellen gehörig getrennt ist, läßt absehen und läßt dann entweder das Wasser, welches den unteren Theil des Kessels einnimmt,

mittelft eines Hahnes ab, ober man schöpft ben oben schwim- menden Talg ab.

Obgleich wir nicht leugnen wollen, daß auf diese Weise ber Talg vollständig ausgeschmolzen wird, so müssen wir dennoch davon abrathen; benn abgesehen davon, daß der Talg eine dunkle Farbe erhält, so wird auch der Resselsscher beschädigt, indem durch die starke Säurelösung sowohl das Eisen, als auch das Aupfer zersetzt wird. Im ersteren Falle wird der Talg von dem orydirten Eisen braun dis schwarzbraun, im letzteren von dem Aupfer grün.

Wir durfen diesen Artifel nicht schließen, ohne noch ein amedmäßiges Berfahren bes Talafchmelgens mitgetheilt gu haben, mas uns von befreundeter Hand zugeht, und seien daburch diese Mittheilungen vervollständigt. Rach dem bier Mitgetheilten begreift man gewiß die Bortheile ber Dampfbeizung bei diesem Berfahren; man hat fie baber in ben großen Seifenfabrifen, Talgidmelzereien und Dleo-Margarin. butterfabriten mit beftem Erfolge in Anwendung gebracht; wenn fie bei biefen Arbeiten noch nicht allgemein geworben ift, fo ift bei weitem nicht ber Erfolg ober bas gute Refultat bie Urfache, sondern lediglich der Umftand, daß diefes Berfahren häufig in kleinen Anlagen besorgt wird, bei benen man die Roften einer Dampfheizung häufig aus Untenntniß überschät, die Unlagen eines Dampfteffels oder Dampfichmelzapparates icheut, oder wohl gar Unfälle befürchtet. Die Größe bes Schmelzapparates zc. richtet fich felbstverftanblich nach dem Quantum Talg, welches geschmolzen werden foll. Ein berartiger Apparat, beffen man fich jum Ausschmelzen bedient, tann 15 bis 30 Centner Rohtalg faffen. Fabriten, welche Dampfbetrieb haben, icheuen gewiß die Roften nicht, eine Fettmahlmühle anzulegen und felbige mit Dampffraft in Betrieb zu feten. Wenn ber Schmelzapparat mit bem

britten Theile Talg angefüllt ift, wird auf je 100 Bfund Talganfat eine Mifchung von 1/2 Bfund Schwefelfaure und 2 Bfund Baffer hinzugegeben und ber Dampf vom Dampffeffel hineingeleitet; man bebeckt ben Reffel leicht und laft langfam ichmelgen: ift ber Tala beinahe geschmolzen, fo fett man bas zweite Drittel besselben bingu: ift auch biefes beinabe geschmolzen, so wird bas lette Drittel Talg in den Apparat gegeben. Der Reffel wird nun hermetisch geschloffen, und läßt man bann circa 11/2 bis 2 Stunden ben Dampf binzuströmen. Nach biefer Zeit ift ber Talg vollständig geichmolzen; man läft bie Temperatur etwas heruntersteigen und zieht ben geschmolzenen Talg ab. Dies geschieht mittelft eines Sahnes, welcher über bem Niveau bes abgesetten Waffers angebracht ift. Außer bem erwähnten Reffel hat man noch zwei bis drei Apparate von Gifen, Rupfer ober weichem Holze, welche bagu bienen, bag ber geschmolzene Tala langfam abfühlen fann. Jede vollständige Operation, in welcher bas Schmelzen und Abfühlen inbegriffen ift, bauert ungefähr 31/2 bis 4 Stunden; man fann bemnach mit beschriebener Anlage drei bis vier Operationen an einem Tage ausführen. Wenn auch die größte Sorgfalt auf die Arbeit verwendet wird, so bleibt immer noch etwas von den Rückständen in dem fluffigen Talge gurud.

Um auch die letzte Spur derselben zu beseitigen, coagulirt man den Talg durch einen kleinen Zusatz von Alaun. Wan löst zu diesem Zwecke auf je 100 Pfund Talg 25 Gramm Alaun in 2 Pfund Wasser auf, gießt diese Lösung in den Talg und läßt unter Umrühren circa 15 Minuten durchkochen.

Zum Schluß kann man ben Talg noch mit ftarker Lauge auswaschen.

2. Anochenfett.

Wie auf allen Gebieten ber Industrie mit jedem Tage neue Verbesserungen und Entbedungen gemacht werden, welche die Fabrisation verschiedener Waaren vereinfachen und demzusolge auch durch einfachere Manipulation die Waaren versbessern, so ist auch die Gewinnung des Knochenfettes durch ausschließliche Behandlung mit Dampf, und das seit neuerer Zeit in einzelnen Fabrisen eingerichtete Extractionsversahren, als ein bedeutender Fortschritt zu verzeichnen.

Die Anochen kommen, wie bekannt, in verschiedemen Arten vor, d. h. sie sind verschiedenen Ursprungs. Man hat die sogenannten Rüchen= oder Fettknochen, dann die Rinder=, Ochsen= und andere Thierknochen von den Fleischern und die Pferde=Schinderknochen 2c. 100 Theile Anochen enthalten 8 bis 10 Theile Leim, 3 bis 5 Theile Anochensett und 83 bis - 89 Theile phosphorsauren Kalk.

Das Anochenfett ist in ben Anochen ber Thiere entshalten, und zwar in einem beinahe isolirten Zustande; es bildet, was man das Mark der Anochen nennt, das eine Art Talg ist, sich aber von diesem letzteren, dem eigentslichen Talge, dadurch unterscheidet, daß dieser, wenn man ihn mit Aether behandelt, sich darin vollständig löst. Dagegen löst sich das in den Anochen enthaltene Fett in Aether nicht vollständig auf, sondern hinterläßt einen Rückstand, der, wie man mittelst Mikrostopes erkennen kann, aus kleinen Zellchen gebildet ist. Wan erkennt diese kleinen Zellchen übrigens auch schon, wenn man das Fett der Anochen, sowie es aus denselben ausgezogen worden ist, unter dem Mikrostope bestrachtet.

In allen Fällen befindet sich daher das Fett in den Thieren in kleinen Zellchen eingeschlossen, gleichviel, ob es in ben weicheren Theilen der Thiere enthalten ist, und hier ist es am reichlichsten vorhanden, oder ob es sich in den Knochen befindet. Diese Zellchen hängen untereinander zusammen und bilden gleichsam ein Gewebe, bas in den Knochen von zareterer Beschaffenheit zu sein scheint.

Man zieht das Fett, das sich in den Thieren befindet, auf verschiedene Beise aus. — Das älteste und bekannteste Berfahren ist folgendes:

Das erfte, mas man zu thun hat, ift, die Knochen zu gerkleinern, damit bem Marke jum Ausfluffe aus ben Anochen eine möglichst große Deffnung gegeben wird; dabei hat man jedoch auch wiederum barauf zu sehen, daß die Ruochen nicht unnüt zerschlagen werben, nicht in Theile, die zum leichteren Ausfluß bes Fettes nichts beitragen, weil man baburch viel Reit mit einer nutlosen Arbeit verliert. Das Fett befindet fich gewöhnlich in ben größten Bertiefungen am reichlichsten; es ist baber am meisten vorhanden in den voluminöfen Theilen der Anochen. Wenngleich es auch in den Enden der Rnochen befindlich ift, so wird es in diesen jedoch durch die Anochenmaffe, die es eng einschließt, zu fest zurückgehalten. Man wird baher auch ben Theilen ber Knochen, die am porofesten find, vor den fetten, harten Theilen den Borgug geben, welche letteren überbies in anderen Gewerben eine vortheilhaftere Anwendung finden. Diefes Auflosen ber Rnochen, noch mehr aber ber Umftand, daß man nur gemiffe Theile eines Anocheus am Bortheilhaftesten für die Fettfiederei benuten, die anderen aber ju anderen 3meden aufbemahren muß, ober boch follte, macht es, daß das Berkleinern ber Anochen bisher durch feine mechanische Vorrichtung besorgt wurde; es mußte daher durch Handarbeit bewerkstelligt werden.

Die Gewohnheit giebt ben Arbeitern bald die nöthige Geschicklichkeit für diese Beschäftigung, so daß sie dieselbe rasch, ohne sich mit dem Beile zu verleten, verrichten lernen.

Am vortheilhaftesten zerschlägt man die Knochen der Länge nach, weil sodann die größte innere Fläche berselben durch einen Hied geöffnet wird. Während des Spaltens der Knochen werden sie zugleich gelesen oder sortirt, zu welchem Zwecke die Arbeiter mehrere Körbe zur Seite haben müssen, von denen z. B. einer für Knochen für Knochenarbeiter, ein anderer für Knochen, die zu Thierfohle verbrannt werden sollen, bestimmt sein kann.

In kleinen Fetts ober Seifensiedereien wird dieses Sortiren, jedoch zum Nachtheile des Fabrikanten, meistens unterlassen. Sind die Knochen zerhackt, so giebt man sie in einen Kessel aus Gußeisen von ungefähr $4^{1}/_{5}$ bis 6 Fuß Durchmesser und verhältnismäßiger Tiefe, in welchen man zuvor Wasser zum Kochen gebracht hat.

Bon großer Bichtigkeit ift es unter allen Umftanben. bie Rnochen frisch zu verarbeiten, wenigstens noch an bemfelben Tage; wollte man fie von einem Tage zum anderen im zerhadten Buftande aufbewahren, fo mußte man fie wenigftens mahrend biefer Beit in faltem Waffer liegen laffen; benn, wenn die Knochen trodnen, fo faugt fich bas Rett in bie Rnochensubstang ein, aus ber es später nur mit Schwierigfeit wieder auszuziehen ift. Diefer Umftand ift bie Urfache. daß einige empirische Fabritanten behaupteten, und Biele noch des Glaubens find, daß das Fett aus den Rnochen verbampfe ober fich verflüchtige, wenn man fie ber Sonne ausfest, mas aber, wie man mit einiger Sachtenntnig wohl begreift, nicht der Fall fein fann. Wollte man unferer Behauptung hinsichtlich bes ichnellen Ginfaugens bes Rettes in bie Rnochenmaffe nicht unbedingten Glauben ichenten, fo barf man nur bie Anochen, nachdem fie gerhacht und getrodnet worden find, und nachdem man bas Fett aus ihnen geschmolzen hat, mit Aether behandeln, und man wird es vortheilhafter finden, die Anochen frisch in Arbeit zu nehmen.

Sobald dies geschehen, gießt man so viel Wasser in den Kessel, daß, wenn man nachher die Knochen hineinschüttet, diese noch von einer Wasserschicht von circa $1^1/_2$ Boll überdeckt sind.

Man läßt die Masse tochen und unterhält das Kochen 1 bis $1^{1}/_{2}$ Stunden lang, während welcher Zeit man sie fleißig mit einer Schausel im Ressel umrührt, doch derart, daß die Knochen nicht, oder doch so wenig als nur möglich, mit dem Fette, das auf dem Wasser schwimmt, in Berührung kommen, weil sie sonst von neuem von dem schon ausgezosgenen Fette einsaugen könnten. Wenn der Sud vollendet ist, so schöpft man das slüssige Fett, das obenaus schwimmt, mit einem beinahe klachen Lössel ab.

Das Wett ift sodann noch mit festen thierischen Theilen, Sehnen, Knorpeln, Hautstüdchen 2c. vermengt und baburch verunreinigt; um es bavon zu befreien, giebt man dasselbe in ein Sieb, in welchem diese abzuscheidenden Substangen zurückbleiben. Durch das erfte Abschöpfen hat man flüssige Fett aus dem Ressel genommen; man rührt daber bie Maffe im Reffel nochmals gut burcheinander, läßt fie ein wenig ruhig stehen und schöpft von neuem ab. Auch Diefe zweite Fluffigfeit wird durchgefiebt. Auf gleiche Beife verfährt man ein brittesmal; sobann sind bie Rnochen beinahe vollständig erschöpft und man nimmt fie mit einem burchbrochenen Löffel oder Sieblöffel aus dem Reffel und wirft fie beiseite, um den Reffel mit frischen Anochen zu beichicken und biefe berfelben Arbeit, wie ber vorherigen, ju unterwerfen. Unftatt die Anochen in einem Reffel über freiem Feuer auszusieden, geschieht es mit besonderem Bortheile in einem Reffel, ber mittelft Dampfes geheizt wird; man vermeidet dadurch alles Unbrennen und erhält daher ein weit reineres und weiferes Rett, welches felbstverftandlich auch au höheren Breifen verfauft wird.

Das auf eben beschriebene Weise erhaltene Fett eignet sich vorzüglich zur Seisensabrikation. Die zweite Methode der Anochengewinnung wird durch Dampf bewerkstelligt. Die Knochen werben, nachdem sie sortirt sind, vermittelst eines sogenannten Anochenbrechers oder sonstiger Vorrichtung aufgespalten oder zerschlagen in einen Bottich gebracht, und wird so viel Wasser hinzugegeben, bis dasselbe die Anochen bedeckt; dann giebt man noch 1% Salzsäure hinzu, damit sich das Fett besser löst und sich vom Wasser abscheidet. Nun läßt man durch ein Schlangenrohr Dampf in den Bottich einströmen. Das Schlangenrohr muß am Boden des Bottichs aufliegen und mit vielen, seitlich angebrachten kleinen Löchern versehen sein.

Bon dem Augenblicke an, als das Wasser kocht, läßt man cs eine Stunde mäßig durchkochen und dann überläßt man die Knochen 2 bis 3 Stunden der Ruhe. In der angegebenen Zeit hat sich das Fett größtentheils gelöst und an der Obersstäche abgeset, wo es abgeschöpft wird. Die Knochen entshalten immer noch etwas Fett, aber man darf sie nicht länger kochen, da man durch längeres Kochen Leimsubstanz auslösen würde, die, wenn die entsetteten Knochen zur Leimsabrikation verarbeitet werden sollten, verloren gehen würde. Das übrige noch in den Knochen enthaltene Fett gewinnt man im ferneren Berlause der Manipulation.

Ist das Fett von dem Wasser abgeschöpft, so läßt man das gesäuerte Wasser ablausen und unterwirft die Knochen einer gründlichen Waschung, und zwar durch eine Waschmaschine. Diese besteht aus einem eisenblechernen, sein gelochten Chlinder, welcher in einem Bottich, der mit Wasser gefüllt, sich langsam dreht. Dieser Chlinder ist inwendig construirt wie die Beutelchlinder in den Mahlmühlen, so daß bei jeweiligem Drehen des Chlinders die Knochen immer weiter vorfallen, bis sie heraussallen.

Während des Herausfallens muß noch ein ständiger Wasserstrahl die herausfallenden Knochen treffen, damit diese völlig rein und so viel wie möglich entsäuert werden. Nach dem Waschen kommen die Knochen auf die Brechmaschinen, welche mit gerippten Walzen versehen sind und sich je zwei gegeneinander drehen. Bei der einen Maschine sind die Walzen horizontal gerippt, bei der zweiten vertical.

Nachdem die Anochen so zubereitet find, schreitet man zum Aufschließen ober Entleimen der Anochen.

Da diese Operation nicht hierher gehört, so lassen wir bieselbe wegfallen.

Ein anderes Verfahren, das aber wenig aus den Versuchen herausgetreten ift, für Knochen, doch meistens in einer anderen Absicht als der der Fettgewinnung in Anwendung gekommen ist, besteht darin, daß man die thierischen Substanzen einer höheren, aber möglichst gleichförmigen Temperatur in geschlossenen Gefäßen, sogenannten Autoclavkesseln, anssetz, in denen die Substanz einem Drucke von zwei bis drei Atmosphären unterworfen ist. — Jedenfalls muß dieses Versahren, das man hauptsächlich zur Gelatinebereitung anwendet, für das Extrahiren der Dele angewendet den Nachsteil haben, daß ein Theil der Gelatine oder Gallerte gleichzeitig gelöst wird und daher unter das Fett geräth.

Wie schon gesagt, obgleich vorgeschlagen und im Kleinen versucht, ist uns doch nicht bewußt, daß dieses Versahren schon fabriksmäßig betrieben worden wäre. Der Erfolg der Versuche im Großen dürfte wohl jedenfalls demselben entgegen sein.

Ein viertes Verfahren, das, wie uns erinnerlich zu sein scheint, von Herrn S. Arcet erbacht worden ist, besteht darin, daß man die thierischen Stoffe mit verdünnter Schwefelsäure behandelt. Die Menge der Schwefelsäure, die man dabei in

Anwendung bringt, ist äußerst gering. Man nimmt ungefähr nur ¹/₁₀₀₀, oder auf 1000 Theise Wasser einen Theis Schwefelsäure von 66° B.

Da aber diese Methode unvortheilhaft und unpraktisch ift, so verzichten wir auf eine nähere Beschreibung und wollen daher auf das letzte Berfahren der Knochenfettgewinnung übergehen.

Die für die Anochenfettfabritanten vortheilhaftefte Dethode ift entschieden die ber Extraction, denn durch dieses Berfahren werben die Anochen vollständig entfettet. Die gange Operation ift ber ber Delfamen anglog. 218 lofungemittel verwendet man Bengin. Um feine Wiederholung gu bringen, verweisen wir auf die Beschreibung biefes Berfahrens und auf Fig. 20 den (Extractionsapparat) und fugen bin-Anochenfettfabrifanten leider nicht immer die 311. bie nothige Aufmerksamteit auf Diefes Berfahren verwenden, benn es wird oft mehr Bengin zur Extraction verwendet, als erforderlich ift, und bas Auswaschen, respective Entfernen bes noch im Rett enthaltenen Bengins wird gum Theil gang unterlaffen, weshalb bas gewonnene Fett, außer aufgelöfter Leimsubstang, noch viel phosphorsauren Ralf, Baffer und Spuren von Bengin enthält.

Beregte Uebelstände, welche das Fett stark braun färben und bemselben einen widerlichen Benzingeruch geben, ersschweshalb es dringend rathsam erscheint, wenn die Fabrikanten das Berarbeiten dieses Fettes, weshalb es dringend rathsam erscheint, wenn die Fabrikanten das Fett nach der Operation dem Auswaschen unterwersen, respective, wenn das Benzin überdestillirt ist, einige Stunden lang Wasserdamps in das Fett gehen lassen und wenn dies den Uebelstand nicht beseitigen sollte, das Fett mit 1 dis $2^{\circ}/_{\circ}$ Chlorzink behandeln, gut absehen lassen und erst dann in den Handel bringen.

In Folge ber verschiedenen Gewinnungsmethoden kommt das Anochenfett meist in bräunlicher Farbe, mit unangenehmem Geruche und 6 bis $10^{\rm o}/_{\rm o}$ Berunreinigungen im Handel vor, aus welchem Grunde es vor der Verarbeitung gereinigt, respective gebleicht werden muß. Das Anochensett erstarrt zu einer körnig schmierigen Masse; sein Schmelzpunkt ist bei 29°.

Bleichen bes Anochenfettes. Bevor bas Anochenfett gebleicht werden fann, muß es von den ihm anhaftenden Unreinigkeiten, als Leimsubstanz, phosphorsaurem Ralk und Baffer 2c., befreit werden. Man bringt zu biefem 3mede bas Knochenfett in einen eifernen Reffel, giebt bas gleiche Gewicht 14- bis 15grabigen Salzwaffers hinzu, focht es mittelft Reffelfeuerung ober Dampf 3 bis 4 Stunden lang durch und überläßt es ber nächtlichen Ruhe. Am anderen Tage giebt man bas flar abgesette Fett in ein reines fag von weichem Holz, ober in ein Steingefäß und frückt es auf circa 30 bis 330 R. herunter. Inzwischen hat man bie Bleichfluffigkeit in Bereitschaft gestellt. Auf je 100 Pfund zu bleichendes Rnochenfett wiegt man 1/2 Pfund doppeltchromfaures Rali ab, löft es in 11/2 Pfund fochendem Waffer, fo bag bie Lösung 220 B. wiegt, gießt in biese Lösung 2 Pfund rauchenbe 22grädige Salzfäure und giebt die Mischung unter fortwährendem Rruden bem Fett in bunnem Strahle gu. Das Kett wird erft bunkelgrün, bann heller, bis es ichlieflich hellgrun wird, und auf dem Glase gelblich erscheint. Man läßt das Fett circa 1/2 Stunde ruhig stehen und mäscht es bann mit fochendem Baffer aus, indem man vermittelft einer Gieffanne (Braufe) per 100 Pfund Fett 15 bis 20 Bfund Waffer darübergießt, ohne durchzufrücken.

Hierauf bleibt das Fett 6 bis 8 Stunden gut zugedeckt stehen. Das auf vorstehende Weise behandelte Knochensett kann direct zur Seifenfabrikation verarbeitet werden. Das Verseifen des Knochenfettes geschieht zumeist mit 12= bis 15grabiger Lauge.

Man verwendet das gebleichte Anochenfett nicht allein zu Kernseisen, sondern auch zur Eschwegerseise und zu Schmiersseisen. Die aus purem Knochenfett dargestellten Seisen sind etwas weicher und schwammiger als die von Talg und anderen seisen Fetten Fettkörpern gesottenen Seisen, allein sie werden griffig und schoid. Die Ausbeute aus 100 Pfund gereinigten und gebleichten Knochenseites beträgt 148 bis 150 Pfund zu Kern.

3. Rammfett (Pferdefett).

Unter Kammfett versteht man das aus dem Halse oder Kamme gefallener oder geschlachteter Pferde und in den Roßs oder Scharfrichtereien ausgeschmolzene Fett.

Seit einiger Zeit wird auch das in anderen Körperstheilen der Pferde überhaupt enthaltene Fett mit diesem Namen bezeichnet.

In Gegenden, woselbst das von gesunden Pferden herrührende Fleisch den Menschen als Nahrung dient, oder zur Fütterung von den in zoologischen Gärten gehaltenen Raubthieren verwendet wird, geschieht das Ausschmelzen des Pferdefettes genau so, wie das Ausschmelzen des Talgs; wo jedoch das Fleisch von franken oder gefallenen Pferden stammt und wosür man keine Verwendung hat, da wird solgendes Versahren angewandt:

Nachdem die Pferde getödtet sind, werden sie enthäutet, ausgeweidet und der Körper wird in große Stücke zertheilt. Diese Theile kommen in große, eiserne, hermetisch geschlossene Cylinder, in welche Wasserdampse von 4 bis 5 Atmosphären Druck circa 6 Stunden lang geführt werden.

Durch diese Operation wird sämmtliches Fett gewonnen und sett fich basselbe an ber Oberfläche des Chlinders ab.

Nachdem ber Cylinder 3 bis 4 Stunden der Ruhe überlaffen war, zieht man das geschmolzene Fett vermittelst eines an dem Apparate befindlichen Hahnes ab und befreit es durch ruhiges Stehen von dem etwaigen Waffer.

Die sehnigen, knorpeligen und häutigen Substanzen haben eine Art Leim gebildet. Der ganze übrige Rückstand fällt durch einen Siebboden in die untere Abtheilung des Apparates zu Boden und besteht aus einem Gemisch von Leimsubstanz, Fleischertract und Knochen.

Da dieses Gemisch zur Leimgewinnung untauglich ift, so werden die Knochen entfernt, das Uebrige wird zu einer gallertsartigen Wasse eingedampft und als Schlichte an Tuchfabriskanten verkauft.

Das Pferbefett hat eine gelbliche Farbe und hat bei 14° R. eine butterartige Confistenz. Sein Schmelzpunkt liegt zwischen 28 und 30°, sein Erstarrungspunkt liegt bei 16°. In 100 Theilen Pferbefett sind enthalten: 65 Theile Clain und 35 Theile Stearin.

Das Pferbefett, welches außer zur Leber- und Maschinensichmiere, auch zum Entfetten ber Wolle verwendet wird, giebt schöne, gelbliche, feste Kernseisen und wird außerdem auch vielsach zu Eschwegerseise und namentlich zu Naturkornseisen perarbeitet.

4. Schweinefett.

Das Schweinefett, welches mittelst Ausschmelzens von bem Zellgewebe, in welches es eingeschlossen ist, gewonnen wird, ist von blendend weißer Farbe, schmilzt schon bei 30° und besteht aus 62 Procent slüssigem und 38 Procent sesten Fett.

Die Ausschmelzung bes Schweinefettes aus bem Rohfett (Schmeer) geschieht in ähnlicher Beise wie die Ausschmelzung bes Rohtalgs, altes Berfahren. Man zerschneibet, zermalmt ober zerquetscht ben Schmeer (s. Fig. 21 und 22), bringt die zerquetschte breiige Masse in einen Kessel und erhitzt ihn unter Zugabe von wenig Wasser, bis sich das ausgesschmolzene Fett an der Oberfläche des Schmelzkessels ansetzt.

Das Schweinefett wird wegen seines hohen Preises in der Seisenfabrikation höchstens nur zur Herstellung von versschiedenen Toilettenseisen, Pomaden und hauptsächlich zur Darstellung von Kunstschmalz und als Nahrungsmittel, wohl auch im südlichen Frankreich zum Ausziehen der in den Blumen und Pflanzen enthaltenen Riechstoffe, und von den Apothekern zur Darstellung von Pflastern und Salben verswendet. Im frischen Zustande hat das Schweinefett einen angenehmen süßen Geschmack und guten Geruch. Es zieht begierig Sauerstoff aus der Luft an und geht leicht in Fettsfäuren über — es wird ranzig — in diesem Zustande wird es zur Toilettenseisensabrikation verarbeitet und verseift es sich mit starken Laugen sehr schnell.

5. Klauenöl (Klauenfett).

Das Fett, das man aus den Anochen der Beine und Füße der Thiere, namentlich der Pferde, Schafe und Rinder 2c., auszieht, ist flüssiger, als das aus den Anochen anderer Theile derselben Thiere, weshalb man es auch Anochenöl benannt hat. Im Handel kommt es als Klauenfett vor. Es wird auf dieselbe Beise wie Anochenfett ausgezogen. Zu bemerken ist hierbei, daß das Klauenfett der Ochsen, auch Ochsenmark (Kindsmark) benannt, sester ist und nicht allein

zu Küchenzwecken und zur Bereitung von Speisen, sonbern auch zur Bereitung von Pomaden verwandt wird. Das specifische Gewicht des Klauendls beträgt 0.915, hat seinen Schmelzpunkt bei 12^{0} und seinen Erstarrungspunkt bei -1^{0} , wobei es die Consistenz von Schweinesett annimmt.

Bei sorgfältiger Behandlung des Ausziehens der Knochen erhält man ein schwachgelbes Klauenöl, welches als Uhrsmacheröl und zum Schmieren seiner Maschinentheile ein gesuchter Artikel ist. Man erwärmt das Klauenöl auf 45 bis 50° R., setzt das Gefäß in ein anderes, worin sich Eis befindet, ersetzt das zerlassene Eis durch frisches und untershält die Temperatur einige Stunden lang, nach welcher Zeit das seste Fett erstarrt und das klüssige sich absetzt.

Bur Seifenfabrikation findet Rlauenfett felten Berwendung, weshalb wir uns mit diesem kurzen Referat begnügen wollen.

Walfett, auch Soap Stock, Fischtalg genannt.

Wie schon der Name ergiebt, wird dieses Fett von dem Wal gewonnen. Es giebt verschiedene Abarten desselben, z. B. der Nor-, Enten-, Zahn-, Barten-, Buckel-, Furchen-, Lang-slossen-, Röhren-, Finn-, Riesen-, Zwerg-, Potwal (Potsisch), Wal oder Walsisch 2c. Den Walsang und den Handel mit Thran sollen bereits die Biscacher zuerst im 12. und 13. Jahrhundert mit Ersolg getrieben haben.

Später waren sie genöthigt, nach Neufundland zu gehen, ba die Bale von den französischen Küsten weggeblieben sind. Als die Engländer und Holländer nach dem Norden gezogen sind, um eine Durchsahrt nach Indien zu suchen, wurden sie mit dem eigentlichen Aufenthalte dieser Thiere bekannt, worauf man in beiden Ländern zu diesem Fange Schiffe ausrüftete. Nach und nach betheiligten sich auch Franzosen, Dänen, Norweger, Hamburger und Bremer babei, während bie Holländer 1596 in dieser blühenden Periode des Walsfangs eine solche Wenge Thran gewannen, daß ihn ihre Schiffe gar nicht fortbringen konnten.

In Frankreich war der Walfang unter Ludwig XIV. sehr blühend, sank aber später bedeutend. Obgleich die Hollander bis in die Mitte des 18. Jahrhunderts im Haupts besitze dieser Fischereien verblieben, so verminderten sie sich durch den amerikanischen Freiheitskrieg in dem Grade, als sie sich bei den Engländern vermehrten.

Vor Allem betheiligten sich jetzt auch die Nordamerikaner babei, welche, wie uns mitgetheilt wird, gegenwärtig circa 960 Schiffe mit rund 35.000 babei beschäftigten Menschen, größtentheils in der Südsee, ausrusten, deren Gewinn an Thran, Fischbein und Walrath gegen 10 Millionen Dollars veranschlagt wird.

Die Expeditionen dauern 2 bis 3 Jahre, weil sich die Ladungen der Schiffe nur durch wiederholten Fang vervollsständigen lassen, und es dienen die Häfen der Sandwich-Inseln als Erholungs- und Proviantstation.

Der Potwal oder Cachelot (Physter macrocephalus) ist ein schwimmendes Säugethier mit zurückziehbaren Brüsten; er hat eine Länge von 50 bis 60 Fuß, eine Dicke von 30 Fuß und einen runden, walzigen Körper, dessen vorderes Drittstheil von dem äußerst großen, viereckig verdickten Kopfe einsgenommen wird.

Er hat keine Barten, sondern kegelförmige Zähne, welche in dem verhältnißmäßig kurzen und schmalen Unterkiefer sigen und lebt von Fischen, die er mit großer Behendigkeit verschlingt. Bon einem großen Potwal erhält man 150 bis 300 Centner Walfett.

Das Walfett, respective der Fischtalg, wird aus dem Kopfe des getödteten Thieres, eine noch größere Masse aus dem Körper desselben gewonnen. Die Materie aus dem Canale längs des Rückenmarks wird gleich am Bord des Schiffes ausgekocht; jene aus der Kopshöhlung aber, welche im Augenblicke, als das Thier getödtet und geöffnet wird, eine compacte Masse ist, die nur bei einer sehr warmen Temperatur stüssig wird, wird nur sehr leicht angewärmt, dann sogleich in Fässer gebracht und bei der Heimkehr an die Walsettsfabriken verkauft. Der größte Theil des sesten Fettes scheidet sich durch Aussetzen an der Luft von dem Dele ab.

Bisher hat das Walfett hauptsächlich nur zu Beleuchtungszwecken gedient und die aus dem festen Fettkörper sabricirten Walrathkerzen erfreuten sich in den Dreißiger-Jahren einer besonderen Beliebtheit.

Das vor zwei Jahren von einer Hamburger Firma in ben Handel gebrachte Walfett hat eine gelbe bis röthlichs braune Farbe, besitzt einen starken Fischgeruch, schmilzt bei 40° C. und stammt aus Neufundland.

In seiner chemischen Zusammensetzung weicht bas Walssett nach Engelhardt's neuesten Untersuchungen von den übrigen Fettkörpern anderer Säugethiere wesentlich ab, und man möchte fast behaupten, daß es eine Mischung von Fettssäureverbindungen ist, welche sich den Aetherarten analog vershalten. Zum größten Theile besteht das Walsett aus Palmitinsfäure, Cethhläther, Stearinsäure, Myristinsäure und Glycerin. Ohne auf die chemischen Bestandtheile näher einzugehen, sei bemerkt, daß sich das Walsett mit starken kohlensauren Laugen sowohl, als auch mit starken ägenden Laugen verseist und eine dunkelbraune Masse giebt; nur geht mit ätzenden Laugen die Berseisung rascher, respective sofort, vor sich und die Seise wird sester, wie gesagt, dunkelbraun; eine Eigenthüms

lichkeit, die manche Seifenfabrikanten abgehalten haben mag, biefes billige Fett zu verarbeiten.

Diese buntle Farbe rührt von Bluttheilen, welche mit bem rohen Balfett innig vermischt sind und bei langem Lagern in Fäulniß übergehen, her.

Unsere Fachliteratur hat uns über diesen billigen Fettförper nur wenig Aufschluß gegeben, nur Engelhardt hat in neuerer Zeit durch seine Untersuchungen und Versuche ausführliche Mittheilungen veröffentlicht.

Der beschränkte Raum gestattet uns nicht, dieselben einsgehend zu besprechen, weshalb wir uns kurz sassen wollen. Wenn man das rohe Walfett mit 30-, 25- oder 20grädiger Nehnatronlauge verseist und aussalzt, erhält man einen dunklen Kern; die Unterlaugen werden ebenfalls dunkelbraun und gallertartig. Erst nach mehreren Wassersieden erhält man eine ziemlich helle Seise, welche eine Ausbeute von circa 140 Pfund ergiebt, die aber die Eigenschaft hat, nach längerem Lagern etwas nachzudunkeln.

Das Fett verhält sich bei dem Berseifungsproceß genau so, wie Pflanzenölsettsäuren. Da nach genauer Untersuchung der Unterlauge sich ergab, daß Elycerin darin enthalten ist, so lag die Bermuthung nahe, daß das Gallertartige und die dunkle Farbe von Blut, einem eigenthümlichen gelbbraunen Farbstoff und sonstigen Unreinigkeiten herrühren musse, welche Annahme sich auch bei späteren Untersuchungen bestätigte.

Man wird vielleicht einwenden, daß den vorgedachten Uebelftänden durch Anwendung von Säuren abgeholfen werden könne; bem ist indessen nicht so, denn die starken Säuren greifen das Fett an.

Da aber bekanntlich alle zur Seifenfabrikation zu verwendenden Fette möglichst rein, gerüchlos und weiß sein sollen, das rohe Walsett jedoch keine dieser Eigenschaften besitzt, so muß dasselbe vor seiner Berarbeitung zu weißen Seifen raffinirt werden.

Diese Operation wird mit 5= bis 6grädiger Lauge bewerkstelligt, wobei sich die meisten Unreinigkeiten und ein Theil der slüssigen Theile (Thran) verseisen. Man bringt zu diesem Zwecke ungefähr die Hälfte soviel 6grädiger kohlensaurer Lauge (Soda= oder Pottaschlauge), als man Walfett in Arbeit nehmen will, in den Kessel, der entweder mit Damps= oder Kesselstung und nach ein und läßt circa 2 Stunden lang sieden. Wer einen Luftstrahlapparat besigt, läßt denselben ebenfalls arbeiten.

Die Masse wird zusehends heller und stößt von unten herauf dunkel auf. Es entwickelt sich hierbei ein starker, unsangenehmer, Fischthrangeruch, und es scheint sast, als wenn die sich hierbei entwickelnde Kohlensäure diesen Geruch ausstreibt. Das Fett geht demnach mit der kohlensauren Lauge eine Verseifung ein.

Man überläßt das Fett einer mehrstündigen Ruhe, damit es sich gut absetzen kann.

Die Entwickelung von Kohlensäure tritt stärker hervor, wenn man sich starker Lauge bedient, indessen muß dieselbe durch Wasser ober schwache Lauge behufs Dünnerwerden der Wasse später ersetzt werden.

Diese Operation wiederholt man mehreremale und wäscht mit tochendem Wasser aus.

Es sei hierbei bemerkt, daß das Raffiniren auch mit 6grädigen kaustischen Laugen geschehen kann, doch findet hierbei eine stärkere Verseifung statt.

Das auf vorbeschriebene Weise gebleichte Walfett hat nur eine schwachgelbe Farbe, ist von Blut und sonstigen Unreinigkeiten vollständig befreit und dabei härter wie Talg. Der Schmelzpunkt bes raffinirten Walfettes liegt bei 44° C. und es ift bei bem erkaltenden Fett deutlich bemerksbar, wie sich ber Walrath auskrystallisirt, was nur aussgepreßt zu werden braucht.

Der reine Walrath bilbet weiße, perlmutterglänzende Krhstalle, dem Stearin (Stearinsäure) nicht unähnlich. Sein Schmelzpunkt liegt bei 47 bis 48° C.

Wir haben noch zu bemerken, daß bei dem oben angegebenen Raffiniren eine theilweise Zersetzung stattfindet, denn die mit der im Kessel zurückgebliebenen Flüssigkeit vorgenomsmenen Versuche ergaben, daß Walöl darin gelöst war, welches sich nach nochmaligem Kochen an der Oberstäche als ein dünnsstüssiges Oel absonderte.

Der Walrath wird in der Parfümerie und in den Apotheken verwendet.

Die neuesten Versuche, die wir mit rohem Walfett gemacht haben, bestehen darin, daß man das Fett im Exstractionsapparat vermittelst Benzin extrahirt; mit schwachen Laugen ebenfalls im Extractionsapparat behandelt, ergiebt es ein sehr helles Fett, welches, vermittelst einer Presse ausgepreßt, einen schönen weißen Walrath liesert.

7. Thran.

Unter Thran versteht man das aus dem Specke der Seefische gewonnene Fett. Je nach Art der Fische ist der Thran in seinen Eigenschaften und in der Farbe verschieden. Die im Handel vorkommenden Thransorten sind Heringsthran, gewöhnslicher Fischtran, Delphinthran, Seehundsthran, Leberthran, Südseethran 2c.

Das specifische Gewicht bes Thrans ist bei 20° C. 0.926.

Der Leberthran, welcher hauptsächlich als Heilmittel Berwendung findet, wird aus den Lebern der Stockfische und anderer Seefische, besonders auf Helgoland und Bergen, bereitet. Man unterscheidet blanken und braunen Leberthran. Der erstere wird durch freiwilliges Ausbraten des Fettes, respective Speckes, an der Sonne erhalten; er hat das Aussehen von Mohnöl; bisweilen ist er noch von hellerer Farbe, schmeckt süßlich fettig, reagirt schwach sauer. Bei —15° C. sett er eine weiße Fettmasse ab, löst sich in Aether in jedem Verhältniß auf. Der braune Leberthran wird durch Ausbraten über Feuer erhalten; er ist dünnsslüssiger, schmeckt stechend bitter, reagirt sauer und hat einen unangenehmen Geruch.

Die Bestandtheile des Leberthrans sind fast dieselben wie die des Walfettes, nur daß dieser mehr Clain, respective Clainfäure und weniger Margarinsäure hat, wie jener.

Der Leberthran, namentlich der braune, verseift sich sehr leicht. Der Heringsthran wird meist von versaulten, von der Fluth auf die Seeküsten Schwedens und anderer nördlichen Länder Europas herausgeworfenen Heringen gewonnen, insem man dieselben mit Wasser unter stetem Umrühren kocht, bis Alles zerkocht ist. Hierauf wird kaltes Wasser hinzugelassen, worauf sich der Thran abscheidet. Nachdem er durch längeres Lagern klar geworden ist, wird er filtrirt und auf Gebinde gezogen.

In einzelnen Gegenden, und zwar in solchen, woselbst der Fischsang ben Hauptnahrungszweig der Bewohner bildet, wird der Leberthran im Besonderen und der Thran im Allgemeinen in fabriksmäßiger Weise gewonnen und zwar wie folgt:

Man bringt ben Thran, welcher sich an ben Lebern ber Fische absondert, in große starke Fässer, welche einen doppelten Boben haben und burchlöchert sind, oder in solche, an welchen

3 bis 4 Hähne übereinander befindlich sind. Hierin bleibt der Thran mehrere Wochen, nach Umständen auch länger, der Sonnenhige ausgesetzt.

Damit der Thran besser absließen kann, wird derselbe mit Gewichtssteinen beschwert. Man öffnet nun die Hähne und läßt den Thran (blanker oder gelber Thran genannt) in darunter befindliche Fässer absließen.

Nach Eintritt der fauligen Gährung fließt der Thran in gelbbrauner Farbe ab, welchen man mit dem Namen braunblanken Thran bezeichnet hat.

Der Rückstand wird mittelst Dampfes ausgekocht, was eine dritte Sorte von dunkelbrauner Farbe liefert.

Letterer sowohl, als auch ber von ber fauligen Gährung gewonnene Thran hat einen widerlichen, thranartigen Geruch und unangenehmen Geschmack.

Die Entfärbung tann auf verschiedene Beise geschehen, 3. B. durch Unwendung von schwacher Lauge, Chlorkalt 2c. Die beste Methode ist entschieden durch Dampf und Filtration über Knochenkohle.

Da der Thran die Eigenschaft hat, große Mengen von Harz aufzulösen, ohne dadurch seine Consistenz wesentlich zu verändern und Harz bedeutend billiger ist, wie der Thran, so wird das Harz sehr oft zum Verfälschen des Thrans verwendet. Sein Verhalten gegen Essigäther giebt das Mittel an die Hand, eine solche Verfälschung zu entdecken. Reiner guter Thran bedarf bei 14° R. genau 15 Volumen Essigäther von 0.890 specifischem Gewicht, um eine klare Lösung zu geben; mit Harz versetzer Thran ist weit auslöslicher in Essigäther, so daß man von diesem umsoweniger bedars, je mehr Harz vorhanden ist. Man nimmt bei der Prüssung 1 Volumen Thran in ein Fläschen und setzt nach und nach, unter Beibehaltung der Temperatur von 14° R.,

von Minute zu Minute Effigather hinzu, bis vollftandige Bojung erfolgt ift.

Wenn man die Mischung in einen Maßchlinder gießt, erfährt man, wie viel Essigäther zur Auslösung erforderslich war.

Bielfach wird der helle Thran auch mit Pflanzenölen verfälscht. Zur Prüfung darauf dienen dieselben Mittel, welche wir eben angegeben haben.

Der Thran wird außer zur Seifenfabrikation auch zum Gerben der Häute, zu Schmiermitteln und Wichse 2c. verwendet.

B. Fette vegetabilischen Ursprungs.

a) Nichttrocknende Gele.

1. Palmöl.

(Elais guianensis, Avoira Elais.)

Auf keinem anderen Punkte der Erde zeigt sich die ewig zeugende und ewig zerstörende Natur herrlicher und surchtsbarer als in Indien, dem Lande, das man die geheimnißs volle Mutter der Menschen, der Religion und Civilissation nennt.

Das Leben quilt ba in so unerschöpslicher Fülle, baß ihm längst kein Raum zur weiteren Entwickelung geblieben sein würde, wenn nicht auch der Tod mit so reichen und gewaltigen Mitteln zur Vernichtung ausgestattet wäre, wie nirgends in der Welt.

Die Sonnenftrahlen werben bort zu glühenden Todespfeilen; es wimmelt von den giftigsten Schlangen; die Dicichte sind erfüllt von den blutdürstigsten Thieren; die drückende Hitze erzeugt in den seuchten Niederungen geheimnisvolle Krankheiten, wie Cholera u. a., welche die Menschen zu Millionen hinraffen, und der Mensch selbst muß in seinem Wahne, der ihm den Mord als seiner Gottheit wohlgefällig erscheinen-läßt, der Natur als blindes Wertzeug zur Zerstörung seinesgleichen dienen. Und trot des unendlichen Mordens, trot Seuchen und Hungersnoth mitten in der üppigsten Fülle, trot endloser Kriege seit vielen Tausenden von Jahren, trot immer sich erneuernder Revolutionen und der blutigsten Herschaft der scheußlichsten Tyrannen mehren sich die Millionen Menschen in Indien dis auf den heutigen Tag, wie die unermeßliche Zahl der verschiedensten Thiere, von dem Elephanten dis zu den Heusschaft und Mosquitowolken, fort und sort sich neu erzeugt und die Welt der Pflanzen, in ewigem Frühling, in wunderdarer Ueppigkeit gedeiht.

Bliden wir zunächst auf die letztere, so stellt sich uns ein wahrhaft zauberisches Bild bar. An Stellen, wo bei uns zerbrechliches Rohr und bünnes Schilf kümmerlich wachsen würde, breiten sich in Indien Bambuswälder aus, deren glatte Stämme rasch emporschießen bis zur Dicke von Mannssichenkeln und Häuserhöhe erreichen, und gleich Marmorcolonnaben in Zauberpalästen erscheinen.

An sie schließen sich Gebusche, beren Blüthen in brennensben Farben berauschenden Duft verbreiten, und Bäume mit schwarzgrünen, glänzenden, dicken Blättern, die zum allergrößten Theile die herrlichsten Blüthen tragen, während über alle hinweg die Kronen der Palmen ragen, in denen es in geheimnisvollem Geflüster rauscht, und die prächtigsten Platanen mit den blaßgrünen gesiederten Blättern wie zum Schmuck absichtlich daneben gestellt zu sein scheinen. An anderen Orten wachsen unter Palmen verschiedener Arten Orangens, Feigens und Mandelbäume, oder Mangobäume, deren Blüthen ihren aromatischen Geruch weithin verbreiten und deren herrsliche Früchte mit nichts verglichen werden können.

Die Blüthen fast aller Fruchtbäume Indiens riechen ansgenehm und stark; von den Rosens und Resedafeldern wollen wir nicht sprechen; sogar die Blätter und Rinden mancher Bäume duften lieblich; ja es giebt Gewächse, an denen Alles, Blüthen, Blätter, Rinde und Burzeln, aromatisch ist. Die Reben geben die süßesten, größten Trauben, aber nur, wenn man ihnen einen künstlichen Winter schafft, so daß sie nicht in das Unendliche sorttreiben können.

Wie die unbegrenzte Fruchtbarkeit Indiens sich in der außerordentlichen Mannigfaltigkeit seiner Erzeugnisse, namentslich der Pflanzenwelt zeigt, so auch in der Ergiedigkeit einiger ihrer Arten. Und hier brauche ich nur die hoch zum Himmel strebenden Palmen zu erwähnen, deren Früchte und das darin enthaltene Oel (Fett) sie der Menschheit so nützlich gemacht haben.

Das seit circa 70 Jahren im Handel vorkommende Palmöl stammt aus den Früchten der guineischen Delpalme (Elais guianensis Jacq.). Diese Delpalme ist in Guinea einsheimisch und wurde von da nach anderen heißen Ländern verspslanzt, so daß man jetzt in Afrika, Südamerika, Brasilien, Indien 2c. diese hoch zum Himmel anstrebenden Palmenbäume antrisst.

Der Baum, welcher etwas schmälere und weniger lebhaft grüne Blätter hat, wie die Cocospalme, hat im Allgemeinen sehr viel Aehnlichkeit mit dieser.

Er verliert oft erst nach Jahren die Stumpfe dieser Blätter, was indeß seinem schönen Ansehen keineswegs schadet. Diese Stumpse sind mit der den Tropen eigenen üppigen Begetation von Schlingpflanzen, welche ins Unendliche treiben, vollständig bedeckt und ranken sich jene oft 20 bis 30 Fuß und höher an den Bäumen hinan. Die Früchte sind dunkelsorangegelb, fast braun, erreichen die Größe einer großen

Pflaume und wachsen in großen, traubenähnlichen Klumpen in der grünen Blätterkrone. Sie sitzen so voll Stacheln, daß man nicht weiß, wo man dieselben anfassen soll, und mit den Zweigen und Blättern der Traube so dicht und fest einzgeschlossen, ja zusammengepreßt, daß man bei einem noch nicht abgebrochenen Bunde keinen einzelnen herausbekommen kann. Schneidet man aber die oberen Zweige etwas ab, so fallen sie fast von selbst herunter. Die leeren Trauben bilden Büschel von Zweigen und werden dort als Besen benutzt. Der Stein, welcher von dem öligen faserigen Fleische umzgeben ist, enthält einen Kern, der ebensalls ein schönes Del liesert und nach Europa als Ballast gesandt wird.

Die sogenannte Palmbutter ist nicht das reine Oel, sondern das von den Fasern befreite Fleisch der Nuß mit dem Oel, das mit Fleisch oder Fisch und mit Reis gegeffen wird. Es ist ein schmachaftes Gericht, welches bei den Einsgeborenen, sowie auch bei allen Europäern, sehr beliebt ist.

Wenn man ein feines Oel zum Bereiten der Speisen gewinnen will, so verfährt man auf folgende Weise: Die Nüffe werden im reisen Zustande in Wasser gekocht, damit sich das Fleisch besser von dem Steine löst, in einem Mörser zerstampst und nochmals gekocht. Das Oel schwimmt auf dem Wasser und wird nun abgeschöpft. Frischgekochtes Oel ist vorzüglich im Geschmack. Man macht selten mehr, als man braucht. Das Oel, welches in den Handel gebracht wird, ist mit weniger Sorgsalt bereitet. Ost bleiben die Nüsse, der Witterung ausgesetzt, wochenlang liegen, dis sie in Fäulniß sibergegangen sind. Man erspart sich hierdurch die Müsse des Auskochens; in diesem Falle werden sie nur in großen Mörsern zerstampst, die Steine werden abgesondert und der gewonnene Brei erwärmt, in Preßtücher geschlagen und dann ausgepreßt. Die Pressen, deren man sich sehr häusig bedient,

sind sehr mangelhaft. Sie bestehen aus zwei in die Erde gerammten Pfosten, die oben und unten durch starke Querbalken verbunden und auseinandergehalten werden. Durch den oberen Querbalken geht eine runde Dessnung, durch welche ein Gabelzweig gesteckt wird, der durch einen zwischen die Gabel gesteckten langen Stab in Umdrehung versetzt wird. Das Tuch wird in ein aus den starken Fasern der Sumpspalmblätter gefertigtes Netz gelegt. Das eine Ende des Netzes wird an das untere Querholz besesstigt, das obere an den Wirbel; durch die Orehung der Stange wird nun das Del ausgedrückt. Die Presxickstände werden in Wasser gesocht; das Del, welches noch darin enthalten, schwimmt obenauf und wird abgeschöpft. Das auf diese Weise bereitete Del ist gut.

Man hat aber auch noch eine geringere Sorte Nüsse, wur keinen ziemlich werthlosen Stoff über See zu senden und theure Fracht zu zahlen, gewöhnlich in den Magazinhäusern, oder auf den Schiffen selbst nochmals ausgekocht werden. Hierzu bedient man sich großer, 400 bis 600 Centner haltender Ressel, welche etwa 4 bis 5 Zoll über dem Boden einen Hahn haben. Bis etwas über den Hahn wird der Ressel mit Wasser und dann mit Del gefüllt. Man läßt das Del einige Stunden tüchtig durchkochen und 24 Stunden lang ruhig stehen. Die Unreinigkeiten sinken mit dem Wasser zu Boden und man erhält ein gutes und reines Del.

An ber Westküste von Afrika wird von den Eingeborenen das Oel auf folgende Weise gewonnen: Man bringt das von den Steinen besreite Fleisch in große, mit Lehm ausgeschlagene Gruben und läßt es stehen. Nach kurzer Zeit geht die Masse in Fäulniß über und wird dünn. Das Oel steigt an die Obersläche und wird abgeschöpft. Um keinen Verlust zu haben, kommt so viel von der Fleischsubstanz hinzu, als nur möglich.

Un ber Westfuste Afrikas, von Sierra Leone süblich bis zur Loangofufte, findet man feine befonders großen Anlagen zur Gewinnung bes Dels; es wird vielmehr nur nach Bedürfniß ber einzelnen Negerfamilien gemacht, benn Balmöl ift Geld, womit fie Alles taufen fonnen, mas fie brauchen. In einzelnen Diftricten, mo noch die Sflaverei besteht, merben allerbings die Stlaven zur Geminnung bes Dels angehalten. Zweimal im Rabre, und izwar jedesmal nach dem Bestellen der Felber, ist die Zeit der Balmölproduction. Gin fehr gutes Del wird an der Rufte von Sinoe in der Republit Liberia bis Ramerun in der Bucht von Benin und ben gangen Beninflug entlang gewonnen. Un der Rufte von Malagetta, nördlich von Cap Balmas. war die Production vor circa 20 Jahren noch ziemlich unbedeutend; feit mehreren Jahren wird ichon ein ziemlich bedeutender Sandel damit getrieben. Un der Elfenbeinfufte von Apollonia ift die Production fehr beträchtlich, namentlich vom Cap St. Paul bis Whidah wird neuerdings viel ausgeschifft. Die Balmen bedecken öftlich von Cap Formoja bie Ufer einer Menge von Fluffen, beren Gingange ju feicht und unbekannt find, als daß fich bis jest viele Schiffe hineinmagten; doch haben englische Schiffe ihre Boote weit hinauf in mehrere biefer Strome geschickt und aderbautreibende Menichen gefunden, beren milbe Sitten mit benen ber bom Stlavenhandel bemoralifirten Bewohner der Sudfufte fehr contrastirten.

Die größten Productionsorte sind die Ufer des neuen Calaber, des Lagos und des Bonny, wohin sich jährlich mehr als 80 englische Schiffe von 300 bis 600 Tonnen begeben. Weiter süblich wird das Del wieder seltener, und der alte Calaber wird kaum von 20 englischen Schiffen jährlich besucht, und der Cameronas von kaum so vielen, welche durch die

Niedrigkeit der Preise angezogen werden. Zu diesem Handel sinden in der Regel Schiffe von 100 bis 600 Tonnen, je nach der Räumlichkeit der Buchten, Berwendung. Der Fluß Benin z. B., dessen Eingang sehr gefährlich ist, erlaubt nicht, größere Schiffe als von 200 Tonnen anzuwenden; größere dagegen der neue Calaber und der Bonny.

Um Bonny ift die Delernte vom Januar bis April. und die Schiffe tommen im November oder December bort an. Die Monate Mary bis Mai find die besten zum Delhandel. Im Allgemeinen ist der Handel in den Händen einiger Gesellschaften und schwarzen Mätler. Das Del wirb soaleich mit anderen Waaren (Tauschhandel) bezahlt. Die Lieferungen erneuern sich Tag für Tag. Gin Schiff von 500 bis 600 Tonnen braucht mehrere Monate, ehe es seine volle Ladung hat. Die englischen Schiffe, welche ben Delhandel betreiben, find meiftens Eigenthum von Befellichaften, welche einige bleibende Agenten haben; fie beauftragen einen ihrer Schiffscapitane mit bem Sanbelsgeschäfte, und biefer bleibt bann auf ber Rufte, bis bas lette Schiff ber Gefellichaft angekommen und befrachtet ift. Die Compagnien verbinden jum Theil mit bem Delhandel noch den mit ben übrigen Broducten des Landes; andere wieder halten fich nur fo lange am Bonny auf, bis fie ihre Accorde von Dellieferungen abges ichloffen haben, fahren dann an der Rufte hin, andere Broducte gu laben, und nehmen auf ihrer Rückfehr bas Del am Bonny mit. Fast alle Schiffe legen an ber Rufte von Malagetta an, um Negermatrosen, befannt unter bem Ramen Croumen, mitzunehmen, die ihnen theils als Dolmeticher, theils gur Berrichtung der schweren Arbeiten dienen, welche europäische Matrosen in diesem heißen Klima nicht verrichten könnten.

Ein Schiff von 300 bis 600 Tonnen nimmt in der Regel 8 bis 10 Mann. Ihr Sold beträgt etwa 3 Biafter pro Monat. Auf ber Rückfehr nach Europa werden die Matrosen wieder an der Küste ihrer Heimat abgesetzt und erhalten Certificate über ihr Verhalten. Sobald man am Bunkte, wo man landen will, ankommt, werden die Waaren ausgeladen, und der ganze Schiffsraum wird mehrmals mit Kalk ausgeweißt. Die Fässer werden unter Verschläge an das Ufer gebracht und dort sorgfältig gewaschen, hierauf wieder von den Croumen an Bord gebracht, inwendig kalfatert und an beiden Seiten (Kopf und Boden) start geweißt.

Wenn das Del auf das Verdeck gebracht ist, prüft es ber Capitan mittelst einer Sonde und läßt es kochen, um zu sehen, ob es noch Wasser enthält. Hierauf werden die Fässer gefüllt, und, nachdem sie auf beiden Seiten geweißt sind, in den Schiffsraum hinabgelassen. Alle diese Vorsichtsmaßregeln haben die englischen Schiffer durch lange Erfahrung aus Gesundheitsrücksichten angenommen. Der ganze Schiffsraum bleibt während der Ladung offen. Als Austauschwaare ist das Palmöl für England um so werthvoller, als es gegen allerhand Erzeugnisse des Landes, wie Eisenwaaren, Zeuge, Baumwollenwaaren, Tuch, Pulver, Perlen, Gläser, Flaschen, Wassen, Seitel, Schuhswaaren 2c., ausgetauscht wird und dieses so manchen Fabritssweigen Nahrung giebt. Seise wird dafür ebenfalls umsgetauscht.

Indem wir zu den Eigenschaften des Palmöls übergehen, wollen wir kurz erwähnen, daß das Palmöl die Consistenz der Butter hat, einen eigenthümlichen, angenehmen, an Beilchen erinnernden Geruch besitzt und von rothorangegelber Farbe ist. Der Geschmack des frischen Palmöls ist sühnlich dem der Arebsbutter. Sobald das Palmöl längere Zeit der Luft ausgesetzt ist, wird es ranzig und fängt an, zu bleichen.

Das Palmöl ist leichter wie Wasser und schmilzt bei 29° C. Die chemischen Bestandtheile bestehen aus settsaurem Glycerilophd mit freier Dels und Palmitinsäure. Der feste Stoff beträgt circa 31 Procent, der flüssige (Clainsäure) 69 Procent.

Das Palmöl verseift sich ungemein leicht und schnell und giebt mit Kalilaugen weiche und mit Natronlaugen feste Seifen.

Es brennt in der Lampe wie Brennöl. In 80grädigem kalten Alkohol löst sich nur ein Theil Palmöl, während es sich in kochendem Weingeist und Aether vollständig löst. In letzterem wird es flüssig und bildet eine orangegelbe Flüssigkeit.

Wird diese Auflösung der Luft exponirt, so verslüchtigt sich der Aether und das Del erstarrt. Der Essigäther löst das Palmöl ebenfalls, aber langsamer auf; in diesem Zustande können die Alkalien im Dele keine Beränderung bewirken. Bei Zusatz von Wasser bleibt das Del mit Essigäther verbunden.

Wird das Palmöl mit Schwefels und Salpetersäure behandelt, oder über freiem Feuer destillirt, oder auch mit Bleiorydul verbunden, so verhält es sich, wie bei einer Menge anderer Reactionen, ziemlich ebenso, wie die Fette und Oele. Papen hat nur 30 Gewichtstheile seste, weiße Substanz in 100 Gewichtstheilen Palmöl gefunden, welche geringere Geschmeidigkeit als Wachs besitzt, denn dieselbe schmilzt schon bei 48° C. Das (ölige) slüssige Del, welches sich dann trennt, ist bei 15° C. schwach gelblich. Dieses Del liefert eine schwach gelbgefärbte Seise von angenehmem Beilchengeruche.

Die feste Substanz, welche das Palmöl auf dieselbe Weise liefert, ist weber Stearin, noch Margarin, sondern ein eigenthümliches Product, welches man Palmitin genannt hat und das die größte Aehnlichkeit mit dem Margarin besitzt.

Es läßt fich durch Alfalien weit leichter und schneller zerfeten als Stearin.

Die Rerzen, welche man aus diesem Producte verfertigt, find demnach Palmitinfäurekerzen (Palmitinkerzen).

Die fremden Substanzen, welche sich im Palmöle befinden, sind vegetabilischer Eiweißstoff, oder Schleim, Farbstoff 2c. und üben auf daßselbe eine merkwürdige Reaction aus. Wenn die setten Säuren in Freiheit gesetzt werden, so sindet eine Zersetzung der Glycerinverbindung statt. Diese Zersetzung aber, welche schon durch das sogenannte Ranzigwerden erfolgt (und in diesem Zustande kommt das Palmöl in der Regel im Handel vor) ist für die Palmitinsäurekerzensabrikation sehr günstig.

Wie wir bereits gesagt haben, kommt das Palmöl in einem mehr oder weniger vorgeschrittenen Zustande ranziger Beschaffenheit zu uns nach Europa, weshalb es auch mehr oder weniger freie Säuren enthält und in Folge dessen nicht mehr mit dem Glycerin verbunden ist. Die Quantität dieser freien Säuren nimmt mit dem Alter zu, und zu gleicher Zeit steigt auch der Schmelzpunkt. Bei sehr altem Palmöl kann der Schmelzpunkt bis auf 36° C. steigen.

Die Verwendung des roben Palmöls zur Wagenfettund Seifenfabrikation ist mehrfach beschrieben worden. Es bient also nur zum Färben.

Soll es zur Bereitung weißer Seifen verwendet werden, jo muß es zuvor gebleicht werden.

Das Bleichen geschieht auf verschiedene Weise, und zwar: 1. ohne Berührung ber Luft; 2. mit Berührung ber Luft; 3. burch Dampf; 4. burch Luft; 5. burch chromsaures Kali und Salzsäure auf chemischem Wege.

Obgleich das erstgenannte Berfahren als veraltet ans zusehen ist, so findet man es dennoch in manchen kleineren Engelharbt, Seisen-Zabritation. 1.

Fabriken. Man behauptet oft, daß dasselbe das billigste sei. Wir können indeß diese Ansicht keineswegs theilen, obgleich wir nicht in Abrede stellen wollen, daß das dazu erforderliche Brennmaterial und der Zeitverlust noch lange nicht den Kosten anderer Methoden gleichkommen. Der Verlust an Del und die Gefährlichkeit über freiem Feuer beweisen, daß man dieser Methode nicht das Wort reden darf.

Das Bleichen des Palmöls ohne Berührung der Luft geschieht auf folgende Beise: Man bringt das zu bleichende Palmöl, etwa 20 bis 30 Centner, in einen starken gußeisernen Kessel (von gewöhnlicher Construction mit einem Feuerherd darunter), macht Feuer darunter und schraubt einen hermetisch schließenden eisernen Deckel darauf. In der Mitte desselben besindet sich eine runde Dessenden, welche mit einem etwa 6 Zoll starken eisernen oder blechernen Kohre (Osenrohr), das die entweichenden Dünste in den Kamin führt, in Berbindung steht. Nachdem das Palmöl zergangen ist, wird die Temperatur nach und nach erhöht, dis das Thermometer 186° R. zeigt.

Das Palmöl hat, wenn biese hohe Temperatur einsgetreten, ben Farbstoff vollständig verloren. Nachdem man diese Wethode mit der größten Sorgsalt in Ausführung gebracht hatte, mußte man sie wieder aus solgenden Gründen ausgeben: 1. In der Zeit, welche nöthig war, um die ganze Wasse Palmöl auf den obenerwähnten Hitzegrad zu bringen, erhitzte sich der Kesselboden über 252° R., wobei sich der berührende Theil Palmöl zersetzte und in Gas verwandelte, so daß häusig Explosionen entstanden; 2. die Ausdünstungen des zersetzten Dels waren unerträglich, ja gesundheitswidrig; 3. wenn das Palmöl nach der Zerstörung der Farbe nicht sofort abgezogen wurde, entstand häusig eine schwarze Färbung, weil sich das verkohlte Del mit dem anderen vermischte;

4. der Resselboden wurde nach kurzer Zeit geradezu unbrauchsbar, indem er in Folge des hohen Higegrades bald durchsbrannte; 5. es gingen 5 bis 6 Procent Palmöl verloren, welche nebst dem Farbstoff verbrannten.

Diefes Berfahren mar allerdings billig, mußte aber aus ben angegebenen Gründen und wegen ber damit verbundenen Gefahr aufgegeben werden.

Man fah fich baher nach einem anderen und befferen Berfahren um.

Nach vielfachen Beobachtungen und Versuchen fand man, daß die Farbe des Palmöls schon bei 87 bis 88° R. ansfängt, sich zu verlieren. Man glaubt annehmen zu dürsen, daß, wenn man die Temperatur etwas erhöhte und mechanisch nachshülfe, man auch dadurch zum Ziele kommen würde. So geslaugte man zu dem Bleichen mit Berührung der Luft.

Bu biefem Zwede brachte man bas zu bleichende Balmöl in ben Reffel und rührte es mit einer Krücke ober Rührstange ununterbrochen burch. Da man fand, dag die Dunfte unausstehlich in unmittelbarer Nahe bes Reffels waren, so sann man auf Abhilfe des Uebelftandes. Man nahm einen großen eifernen Durchichlag (mit erbsengroßen löchern), in welchen man zum Beschweren Scherben von Beinflaschen legte, und befestigte ein Seil baran. Das Seil ichlang man über einen Flaschenzug, ber an ber Dede an einem Balten über ber Mitte des Ressels befestigt war, nahm das andere Ende des Seiles, an das man einen hölzernen Anebel band, in die Bande und jog es in weiter Entfernung vom Reffel burch bie Thur oder ein Fenster der Siederei, im Freien stehend, auf und ab. Die Temperatur ließ man zwischen 88 bis 900 R. — Durch diese mäßige Temperatur und namentlich badurch, daß durch bie fortwährende Bewegung bas Del eine andere Häche erhielt, bas heiße Del von unten nach oben, und

umgekehrt das obere Del mit dem unteren in Berührung kam, und jedenfalls durch die Zuführung von Sauerstoff wurde das Del nach circa 5 bis 6 Stunden mit weniger Gefahr und Berlust gebleicht.

In großen Fabriken in England bedient man sich eines zu diesem Zwecke eigens angefertigten Apparates, welcher aus einem horizontal drehenden Fächer aus Sisenblech besteht, welchen man vermittelst einer Dampsmaschine 6 Umdrehungen pro Minute machen läßt. Bei kleinen Quantitäten bringt man ein hölzernes Rührwerk in Bewegung.

Nachdem das Palmöl durch Feuer auf den bereits ansgegebenen Grad von 88° R. gebracht war, beseitigte man das Feuer unter dem Kessel und leitete aus einem Dampstessel bei 15 Pfund Druck auf den Quadratzoll des Bentils Hochsbruckdampf mittelst bleierner Röhren von 2 bis $2^1/_2$ Zoll Durchmesser in das Palmöl.

Auf diese Weise erhielt man, wie bereits bemerkt, eine gleichmäßige Temperatur und beseitigte jede Gesahr, das Oel zu zersehen. Dieser Proces wurde sortgesetzt, bis der Fardstoff entsernt war. Das Bleichen auf diese Weise ist von vorzüglicher Güte und hat noch den Vortheil, daß kaum ein Procent Oel verloren geht. Wie man aus Vorstehendem erssieht, wird der Farbstoff durch Absorption von Sauerstoff der Luft zerstört, denn bekanntlich hat das Oel bei hoher Temperatur eine starke Verwandtschaft zum Sauerstoff, und desshalb ist die Bewegung des Oeles nothwendig, damit der Luft stets eine neue Obersläche dargeboten wird.

Das Entfärben bes Palmöles burch Anwendung von Dampf hat große Aehnlichkeit mit dem eben beschriebenen Verfahren.

In die Nähe eines Dampftessels bringt man mehrere große, oben offene, innen mit Blei ausgeschlagene hölzerne

Kufen ober Tröge. Dieselben werden auf Böcke und womöglich im Freien aufgestellt und sind etwa 300 Millimeter
= 12½ Zoll tief und mit bleiernen Spiralröhren versehen,
die einerseits mit einem Dampfrohre, andererseits mit dem
in den Wassersammler sührenden Rohre zusammenhängen. Diese Bleiröhren gehen in Schlangenform hin und her. Die
obenerwähnten Tröge, welche den sogenannten Kühlschiffen in
Brauereien gleichen, werden eirea 200 Millimeter hoch mit
Wasser gefüllt, und in diesem durch das Schlangenrohr erhisten Wasser besindet sich das Palmöl, welches sehr bald
schmilzt und eine gleichsörmige Schicht über dem Wasser

Indem nun die gleichmäßige Hitze auf eine Temperatur von 80° R. gebracht und die Einwirkung von Luft und Licht begünstigt wird, schreitet die Entsärbung schnell vorwärts. Wenn man diese Operation täglich 10 bis 12 Stunden wiederholt, so ist das Del in circa 3 Tagen weiß gebleicht. Eine noch schnellere Bleichung findet statt, wenn die Bleichsapparate mit starkem Glase bedeckt sind.

Noch besser ist es, wenn man die Bleichkufen hermetisch mit überhitzten Dampsschlangenrohren ohne Anwendung von Wasser heizt und die ersteren mit einer Luftpumpe verbindet, welche die Luft bis zum Boden der Apparate führt. Zugleich setzt man ein Rührwerk, welches mittelst Dampses getrieben wird, in Bewegung, um ein gleichmäßiges Arbeiten zu erzzielen.

Ein circa 6 bis 8 Zoll starkes Rohr, welches auf einem Dom ober Mannloch angebracht ift, führt die schädlichen Ausbunftungen in den Schornstein.

Der Berluft von Farbstoff oder Rückstand beträgt $^{1}/_{2}$ bis 1 Procent. Die Operation kann nebenbei mit vorgenommen werden, wenn man überschüssigen Dampf hat.

Das Bleichen durch die Luft ist sehr einfach. Man gießt das zu bleichende Palmöl in lange eiserne oder hölzerne, inwendig dicht mit Blech ausgeschlagene Horden, welche mit einem 3 bis 4 Zoll hohen Rand versehen sind. Dieselben werden mit Glasscheiben überdeckt.

Nach einigen Tagen bleicht fich das Del von felbft.

Wir kommen nun zu dem letten Berfahren, das Balmöl zu entfärben, dem Bleichen auf chemischem Wege.

Dieses Verfahren läßt sich ohne Mühe und besondere Einrichtungen leicht und schnell in jeder großen, wie kleinen Seisenfahrik einführen und liefert ein vorzügliches Del. Obsgleich nachstehende Methode scheinbar mit größerem Kostenauswande verknüpft ist, so wird dabei doch der Vortheil erzielt, daß nur ½ Procent Verlust (Farbstoff) stattfindet und ein schöneres Product erzielt wird als bei dem Bleichen durch Hige, wobei 4 bis 8 Procent Del verloren gehen.

Das Bleichen des Palmöles auf chemischem Wege beruht einfach auf einer Sauerstoffverbindung. Ebenso wirkt die Behandlung mit oxydirenden Körpern, z. B. Braunstein, Chromsäure, Uebermangansäure, Salzsäure, Salspetersäure.

Chlor bleicht die Pflanzensafern schnell und vollkommen, wirkt aber auf Palmöl nur unvollkommen und zersetzt es auch zum Theil. Schweslige Säure bleicht ähnlich wie Chlor das Del nur oberflächlich. Anochenkohle entfärbt das Palmöl, indem sie die farbigen Theile anzieht, kann aber deshalb nicht angeswandt werden, weil sie zugleich so viel Del in sich zieht, daß badurch ein bedeutender Berlust entsteht.

Schwefelsaure und Braunstein entwickeln zwar sehr viel Sauerstoff und bleichen das Palmöl sehr schön, allein es bleibt sehr viel Del in dem Braunstein, welches sich nur mit vieler Mühe und mit Verlust wieder gewinnen läßt.

Auf 100 Pfund Del sind 6 bis 7 Pfund Braunstein und 3 bis 4 Pfund Schwefelsäure erforderlich. Das Bleichen selbst aber muß unter freiem Himmel vorgenommen werden. Wit Schwefelsäure allein zu bleichen, ist nicht rathsam, wenn auch dadurch der Farbstoff zerstört wird, indem sie den Farbstoff verkohlt, bei unvorsichtiger Anwendung aber das Del auch leicht schwarzgrau färbt.

Das beste Versahren des Bleichens ist das mittelst Anwendung von doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure. Hierbei wird durch Oxydation der Farbstoff vollständig zersstört, indem der Sauerstoff des chromsauren Kalis sich mit dem Wasserstoff der Salzsäure verbindet und dadurch das Ehlor frei wird und bleichend auf das Del wirkt.

Eine beliebige Menge zu bleichendes Palmöl wird in den Reffel gebracht und mittelst Dampfes oder Feuer auf 50° R. erwärmt. Dann giebt man auf 100 Pfund Palmöl etwas 30grädige Aetnatronlauge, worin Salz gelöst war, mit einer Gießkanne darüber und läßt über Nacht gut absetzen. — Die Unreinigkeiten werden durch die Lauge verseift und gehen zu Boden.

Hat man z. B. 100 Pfund Palmöl genommen, so genügen 10 Pfund 30grädige Lauge und circa 10 Pfund Salz.

Am anderen Tag gießt man das helle, abgesetzte Palmöl in ein Faß von weichem Holz und läßt es bis auf 33° R., bei größeren Quantitäten und im Sommer bis auf 30° R. erfalten.

Nebenbei macht man die Bleichflüssigkeit zurecht, indem man auf obiges Quantum Oel circa 30 bis 40 Pfund Basser kochend macht und darin 10 Pfund doppeltchromsaures (rothes) Kali, welches man zuvor etwas zerschlagen, löst. Diese Lösung muß warm gewogen 20° B. wiegen. Gleichszeitig wiegt man auf den Centner Oel 4 Pfund, also 40 Pfund

rauchende 22 grädige Salzsäure ab und stellt sie zugedeckt in Bereitschaft. Die Kalilösung sowohl, als auch die Salzsäure dürfen in kein eisernes Gefäß gegossen werden, weil Eisen das durch orydirt und zersetzt wird. Man verwendet hierzu vielsmehr hölzernes, bleiernes oder Porzellangeschirr.

Wenn das Del den oben angegebenen Grad erlangt hat, so frückt ein Arbeiter vermittelst einer hölzernen Krücke das Del tüchtig durch. Ein anderer Arbeiter gießt langsam die salzsaure Chromlösung in die Mitte des Fasses.

Da bei dieser Operation sich Chlorgasdämpse entwickeln, welche das Athmen erschweren und zum Husten und Niesen reizen, so binde man sich einen Badeschwamm, welchen man mit Wasser oder Essig tränkt und leicht ausdrückt, vor Mund und Nase. An beiden Enden des Schwammes wird ein Bindsaden oder Band befestigt und am Hinterkopse zussammengebunden. Diese Vorsicht gestattet ein freies Athmen und die unangenehmen Dämpse können auf die Gesundheit der damit beschäftigten Arbeiter keinen üblen Einsus ausüben.

Nachdem das Del etwa 10 bis 15 Minuten ununtersbrochen tüchtig durchgearbeitet ist, so wird man finden, daß dasselbe eine dunkelgrüne Farbe angenommen hat, welche nach längerem Krücken heller und heller wird, bis sich schließlich nur noch ein grüner Schein mit weißem Schaume zeigt, welcher am Kande des Fasses erscheint. Dieser weiße Schaum zeigt an, daß das Del gebleicht ist. Die Proben, welche man während der Operation entnimmt, müssen mit einem Glasstabe auf einen Porzellanscherben gebracht werden, denn auf diese Weise läßt sich am besten beurtheilen, ob das Del schön gebleicht ist. Man kann die Proben auch auf einen Fenstersglassscherben setzen.

Wenn sich ein längeres Krücken nutios zeigt, so läßt man bas Del etwa 5 Minuten ruhig stehen. Alsdann nimmt

man eine um 50 bis 100 Gramm größere Probe Oel in eine Porzellanschale, tropft vorsichtig erst einige Tropfen Salzsäure, und bleiben diese ohne Wirkung, 2 bis 3 Tropfen Schwefelsäure hinzu, dabei tüchtig umrührend.

Die etwaige Wirkung wird eine überraschende sein. Ist nämlich noch etwas Farbstoff barin enthalten, so ist das Oel wasserhell, ist aber tein solcher mehr vorhanden, so färbt es sich schwarzgrau. Im ersteren Falle verbrennt der noch vorhandene Farbstoff, im anderen Falle wird das Oel selbst perbrannt.

Nach dieser Probe läßt sich genau beurtheilen, ob es rathsam ift, dem Dele noch eine Kleinigkeit Schweselsäure zuzusetzen oder nicht. Auf keinen Fall wolle man aber auf einmal mehr als etwa 1/4 Pfund hinzugeben und nur nach und nach etwas mehr. Auf diese Quantität ist 1/2 bis 1 Pfund Schweselsäure vollkommen hinreichend, zumal schon ein großer Theil des Farbstoffes sich vor dem Bleichen mit der Lauge verseift hat.

Nachdem das Del gebleicht ift, wird es mit heißem Baffer ober Dampf ausgewaschen.

Bu biefem Zwecke bedient man fich einer Giefkanne (Sprigkanne), gießt 300 Pfund eirea 60grabiges heißes Baffer barüber und beckt bas Del gut zu, um es einer 5- bis 6ftündigen Ruhe zu überlaffen.

Wer Dampfeinrichtung befitzt, läßt 10 bis 15 Minuten Dampf einströmen. Durch das Auswaschen wird die noch etwa im Del enthaltene Säure zu Boden gerissen. Der Bodensat, eventuell das Wasser, besteht aus salzsauren Chromoryd.

Wenn dasselbe zur Tintenfabrifation verwendet werden soll, muß das Chromoxyd mit Ralf etwas neutralifirt werden. Wan kann auch aus dem Chromoxyd Chlorfäure gewinnen,

indem man das dunkelgrune Baffer im Bafferbade oder mit Dampf erwärmt und mit Ralfmilch fättigt, bis es neutralifirt ift. Sodann bringt man ben ichwefelfauren, falgfauren Ralf auf ein Filtrum und filtrirt ihn ab; weiter fällt man die Flüffigfeit durch Ralfmilch im Ueberfluß, trennt den Niederschlag vom Chromornd, mäscht ihn aus, mischt ihn mit Kalkhndrat, trocknet das Gemenge und glüht es, wodurch gelber chromfaurer Ralf entsteht, aus welchem man durch Schwefelfäure die Chromfäure abscheidet. Diese Operation erfordert einige Uebung und Zeit und ift nur da lohnend, wo viel Balmöl gebleicht wird. In Fabrifen, wo wenig Balmöl gebleicht wird, wirft man bas Waffer auf bie heiße Salglauge und verwendet den Sat jum Farben ordinarer Seifen. Den verseiften dunklen Rückstand im Reffel benutt man zu gleichen Zwecken. — Das auf diese Weise gebleichte Palmöl ist von weißer Farbe, dann und wann von einem kleinen grünlichen Schein, verarbeitet fich aber zu Seifen ebenso gut wie Talg.

Nachträglich wird noch bemerkt, daß es unrichtig ist, wenn man erst die Salzsäure und dann erst die Chromkalislösung in das Del giebt; es ist vielmehr darauf zu achten, daß beides zugleich ins Del gegeben wird, sonst könnte es sich leicht ereignen, daß die Chromkalilösung auskrystallisirt und das Bleichen des Deles nicht ersolgt, sondern der ganze chemische Broces vereitelt wird.

2. Cocognußöl.

Das Cocosnußöl, vielfach nur Cocosöl (Oleum Cocois) genannt, stammt von den Früchten der Cocospalme (Cocos nucifera) her. Das Baterland der Cocospalme ist die heiße Zone. Fast in allen Küstenländern und Inseln sindet man diese Balmenart theils wild wachsend, theils angepflanzt.

Die Cocospalme wird 20 bis 25 Meter hoch, ber Stamm ift 40 bis 80 Centimeter ftark und bleibt, wie alle Palmenarten, bis an die Krone ungetheilt. Lettere besteht weder aus Aesten, noch Zweigen, sondern aus einer Wenge von circa 23/4 Weter langen, 60 bis 70 Centimeter breiten gesiederten Blättern, welche am obersten Ende etwas zurückgeschlagen sind.

Die Blüthen kommen oben unter der Krone, und zwar beide Geschlechter zusammen, in Büscheln hervor, und sind vor dem Aufblühen mit einer blättrigen Scheide umgeben Man findet sie wie die Früchte das ganze Jahr über an den Bäumen. Die Cocosnüffe haben die Größe eines Menschenskopfes, sind länglich geformt, dabei mehr oder weniger eckig und haben eine dicke graue Schale.

Diese Schale umschließt einen runden harten Kern, Samenkern, welcher im frischen Zustande, also vor der Reise, eine wohlschmeckende Milch enthält, welche den Eingeborenen als Nahrungsmittel dient; zur Zeit der Reise aber reich an Fettgehalt ist. Aus diesem Fette wird das Cocosol gewonnen. Die Gewinnung des Cocosoles aus den Nußkernen geschieht auf verschiedene Weise, je nachdem sie von den Eingeborenen oder von den Europäern betrieben wird.

Die Ersteren zerkleinern die Kerne, lassen sie in Wasser tochen und pressen sie in Säcken aus. Die abgesetzte milchige Flüssigkeit wird dann nochmals in Kesseln erhitzt, und das obenauf schwimmende Fett abgeschöft. Die Europäer hingegen, namentlich auf Ceyson, Cochinchina 2c., zermahlen die Coprah (Nüsse), pressen das Del vermittelst starker hydraulischer Bressen und erhalten durch wiederholtes Pressen zwischen erhitzten Metallplatten eine bedeutend höhere Ausbeute an Del.

Seit mehreren Jahren wird auch in Deutschland, und zwar in Harburg, Igehoe und Magdeburg 2c., Cocosol gesschlagen und als solches in ben Handel gebracht.

Tindall hat verschiedene Versuche mit dem Auspressen der Coprahnüsse angestellt; so z. B. hat er von 210 Kilo Cocosnußkernen, in Portionen von $3^1/_3$ Kilo in Preßsäcken aus Preßmatten vertheilt, verschiedene Sorten Cocosöl von immer höherem Schmelzpunkte erhalten, nachdem er fünsmal die Temperatur der zu pressenden Masse erhöht hatte, nämslich 1. Portion zu $42^7/_8$ Kilo gepreßt dei 14 bis 15° C.; 2. Portion zu $6^5/_8$ Kilo gepreßt bei 18 bis 19° C.; 3. Portion zu $10^5/_8$ Kilo gepreßt dei 24° C., 4. Portion zu $13^3/_8$ Kilo gepreßt bei 29 bis 30° C., und 5. Portion zu $45^5/_8$ Kilo gepreßt bei 40 bis 41° C. Zusammen also $119^1/_8$ Kilo.

Die übriggebliebenen Breffuchen mogen 771/2 Rilo.

Der Rest von 133/8 ist größtentheils Del, welches an der Presse herab in einen besonderen Behälter floß.

Hieraus geht hervor, daß die Kerne 60 Procent Del, und zwar zwei verschiedene Fettstoffe enthalten, ein festeres und ein flüssigeres, welche in dem Samen getrennt vorhanden, sich beim Pressen aber miteinander vermischen, je höher die Temperatur ist.

Im Handel kommen verschiedene Sorten vor, welche sich in Farbe, Geruch und Zusammensetzung voneinander unterscheiden.

Das beste und weißeste Cocosol ist das Cochincocosol, welches man früher für eine Zusammensetzung der Cocin-, Cocosnußtalg- oder Cocosnußstearinsaure mit Glyceryloxyd hielt; es ist indessen nachgewiesen, daß die im Cocin mit dem Glyceryloxyd verbundene Säure ein Gemenge von verschiedenen Säuren, als 14 Theile Laurinsaure mit 3 Theilen Myristinsaure, denen circa 6 Theile Palmitinsaure beigemischt sind, ist. Der Schmelzpunkt der Cocinsaure liegt bei 35° C., der der Myristinsaure liegt bei 35° C., der der Myristinsaure liegt bei 35° C., die Laurinsaure schmilzt bei 44° C. Das Gemenge hat demnach einen niedrigeren Schmelzpunkt wie jede Fettsaure für sich.

Das Ceyloncocosöl ist etwas gelber von Farbe; ebenso verhält es sich mit dem Cocosöl, welches von den Küsten von Malabar, Bengalen und Siam herstammt.

Das Sydneycocosol ist weicher und dunkler wie die ebengenannten Delforten.

Seit einiger Zeit werden sehr viel Coprah — die Cocosnuffe werden im Handel Coprah, auch Copperah genannt — nach Deutschland eingeführt und in den Delfabriken geschlagen, respective bas Del durch Extraction gewonnen.

Das Verhalten bes Cocosöles bei ber Verseifung ist eigenthümlich und ganz verschieben von bem anderer Fettstörper. Obgleich sich Cocosöl außerorbentlich leicht mit concenstrirten Laugen, nicht unter 20°, verseift, geht es mit schwächeren Laugen keine Verbindung ein.

Das Del schwimmt auf der Lauge, und zwar so lange, bis eine gewisse Concentration der Lauge eingetreten ist. Ebenso eigenthümlich ist es, daß eine Cocosölseise sich nur durch einen übertriebenen Auswand von concentrirten Kochsalzlösungen oder Rochsalz von dem Wassergehalte abscheiden, respective aussalzen läßt. Wit einem Ueberschuß von starten Laugen läßt sich Cocosseise schneller aussalzen.

Das Cocosöl, wenn richtig verseift, nimmt eine große Menge Wasser, schwache Lauge 2c. auf, so daß man aus 1 Pfund Cocosöl 3 bis 4 Pfund Seife herstellen kann, ohne daß die Seife dadurch an Festigkeit oder Ansehen versliert. — Man nennt daher das Cocosöl ein wassersüchtiges Fett. Dem Cocosöl ähnlich verhält sich das Palmkernöl. — (Siehe Palmkernöl.)

Das Cocosol (Cocosnußöl) wird hauptsächlich zur Fabrikation ber Toilettenseifen auf kaltem Wege verwendet; besgleichen dient es als Zusat von Grundseifen (Fettseifen, ober pillirten Seifen), zu festen Leimseifen, als Eschwegerseife.2c.

Das Cocosöl verträgt vermöge seiner Eigenschaften mehr Alkali als andere Fettkörper; gewöhnlich haben die aus Cocosöl dargestellten Seisen einen kleinen Ueberschuß an Alkali. Das frisch geschlagene Cocosöl riecht angenehm aromatisch, es geht aber nach einiger Zeit in einen widerslichen Geruch über. In der Seise verschwindet dieser Geruch vollständig, vorausgesetzt, wenn das Cocosnußöl vollständig verseift ist. Enthält das verseifte Cocosöl noch freie Fettsäuren, so erhält die Seise einen unangenehmen und ranzigen Geruch.

Es sei noch bemerkt, daß das Cocosstearin vielfach zur Fabrikation der Stearinkerzen verwendet wird, mährend das Cocosolein (weißes Clain) ein sehr gesuchter Artikel ist.

3. Palmkernöl (Elais guineensis.)

Die Eingeborenen von Indien und der Westküste von Afrika, welche sich mit der Gewinnung des Palmöles beschäftigen, befreiten das Fett, respective Del von den steinigen Kernen der Delnüsse Avoira Elais, welche weggeworfen wurden und benutzten blos das Hauptsleisch zum Auspressen, welches aber nur auf eine unvollkommene Weise betrieben wurde.

Diese steinigen Kerne blieben, da man keine Verwendung dafür kannte, unbenutzt liegen, bis man im Jahre 1863 entbeckte, daß diese Kerne Del enthielten.

Diese Palmnußkerne ober Palmkerne, wie man sie alls gemein nennt, wurden von da ab als Ballast auf den Schiffen, zum Theil auch zum Ausfüllen der Zwischenräume zwischen den Palmölfässern 2c. nach Europa geführt und baselbst auf die vortheilhafteste Weise ausgepreßt oder extrahirt, um das Del für die Seisenfabrikation 2c. nugbar zu machen.

Je nach ber mehr ober weniger sorgfältigen Bearbeitung erhält man aus den Kernen ein fast weißes bis gelbliches Del in bedeutender Menge. Seit den letzteren Jahren hat dieses Del einen so außerordentlichen Aufschwung genommen, daß ein erheblicher Einfluß auf den Preis anderer Fettarten ausgeübt wird. Zur Seisensabrikation wird es bekanntlich zum Theil als Ersat des Cocosöles und zum Theil als Ersat des Cocosöles und zum Theil als Ersat des Talgs und anderer Fettarten benutzt. Man unterscheidet im Handel, je nach den Gegenden, woher sie kommen, verschiedene Arten von Palmkernen, z. B. Benins, Lagoss, Congos, Loandas, Schezbro-Palmkerne 2c. Das Oel ist von allen nie ganz gleich gut.

Obgleich das Palmfernöl ein sehr gesuchter Handelsartikel ist, besitzt man noch keine genaue Angabe über den Fettzgehalt, und sind, wie es scheint, die Angaben darüber sehr verschieden.

Man behauptet z. B., daß die Kerne nur 18 Procent Fett enthielten, während von anderer Seite 22 Procent angegeben wird. Wir wollen bei dieser Gelegenheit eine Untersuchung über den Fettgehalt der Palmnüsse im Ganzen von Prof. J. W. Gunnig solgen lassen. — Dieser Herr fand im Fruchtsleische, also in der Ruß, 38 Procent orangegelbes, bei 26° R. schmelzendes Fett, in den Kernen nur 21 Procent Fett. Die geschälten Kerne betrugen 20·2 Procent, das Fruchtsleisch 28·7 Procent der frischen Frucht. Wie man uns aus zuverlässiger Quelle mittheilt, liesern die Palmkerne in der Fabrik 40 bis 45 Procent Del.

Daß das Palmternöl in seiner Zusammensetzung von dem Palmöle abweicht, haben verschiedene damit vorgenommene Untersuchungen vollständig bewiesen; allein es ist merkwürdigers weise bisher über den Grund der Verschiedenheit beider Fette noch nichts bekannt geworden.

Dieser Umstand und namentlich die hohe Bedeutung ber erwähnten Delsorten für den Handel und die Industrie gaben dem Berfasser Veranlassung, sie einer chemischen Untersuchung zu unterwerfen.

Die Untersuchung ergab, daß das Palmternöl hauptssächlich aus Glyceriden der Laurins, Palmitins, Stearins, und Delsäure besteht und nur sehr geringe Mengen von Tricaprin, Tricaprilin, vielleicht auch von Trimpristin enthält. Der Berfasser hat auch die relative Menge der wichtigsten Bestandstheile des Palmternöls, wenn auch nur annähernd, zu bestimmen gesucht.

Das babei verfolgte Verfahren bestand im Wesentlichen in Folgendem: Ginige Gramme bes Fettes murden verfeift, die Fettfäuren an Bleiornd gebunden und die Bleisalze mit Mether erichöpft. Die atherische Lösung murde verdampft und bas dabei zurudgebliebene ölfaure Bleiornd gemogen. Die bei ber Behandlung mit Aether gurudgebliebenen Bleifalge ber Säuren Cn H2 n O2 merben ebenfalls gewogen. Dann murden diefe Bleifalge burch Salgfäure gerfett, bas Gewicht ber abgeschiedenen Fettfäuren beftimmt und barauf biefelben in einer Retorte so lange mit Baffer bestillirt, als noch Müchtiges überging. Diese Operation danert einige Tage, wiewohl nur etwa 2 Gramm ber roben Masse in die Retorte gebracht maren. In bem Deftillate murde die Menge ber übergegangenen Säuren (Laurinfäure mit Spuren von Capron-, Capril-, Caprinfaure) beftimmt. Auf diefem Wege erfuhr ber Berfasser also die relative Menge der flüchtigen und nicht flüchtigen Fettfäuren, welche letteren nach Schätzung aus 1/8 Stearin= und 7/8 Palmitinfaure bestanden.

Aus den gefundenen Zahlen berechnet der Verfaffer, in der Boraussetzung, daß das Palmkernöl aus neutralen Glyceriden besteht, folgende procentische Zusammenstellung desselben:

Triolein						26 ·6	Procent.
Tristearin	1						
Tripalmitin	- }	}				33.0	"
Trimpristin	;						
Trilaurin	Ì						
Tricaprin	l						
Tricaprilin	ſ	,	•	٠	٠	40.	4 ,,
Tricaproin	J						

In Deutschland wurde das Palmkernöl im Jahre 1860 unter dem Namen "Palmnußöl" eingeführt. Da dasselbe ins dessen eine kaffeebraune Farbe hatte, so mußte es zuvor gebleicht werden.

Verfasser fand ein vorzügliches Verfahren, nach welchem man ein schwachgelbes Del von aromatischem Geruch erhielt. Dasselbe bestand im Wesentlichen darin, daß er das Del auf 50° R. erwärmte, mit 3 procentiger ätzender Sodalauge auswusch, über Nacht gut absetzen ließ und dann mit doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure (siehe Bleichen des Palmöls) bleichte.

Desgleichen trat Verfasser im genannten Jahre mit seinem Fabrikationsverfahren und der Verarbeitung des Palmnußöles an die Deffentlichkeit.

Gegen Anfang des Jahres 1863 wurden die ersten Palinkernölfabriken in Deutschland angelegt, zu welcher Zeit dieses Del unter dem Namen Palmkernöl in dem Handel vorkommt, und war Verfasser der erste Seisensabrikant, welcher dieses Del statt Cocosöl zur Eschweger verarbeitete und seine weiteren, damit vorgenommenen Versuche und Fabrikations, versahren zur allgemeinen Kenntniß brachte, so daß dieses Del jetzt fast von allen Seisenfabrikanten mit Vortheil verarbeitet wird. Es giebt im eigentlichen Sinne des Wortes nur zwei Methoden, das Del aus den als Ballast nach England und nach Deutschland eingeführten Palmkernen zu gewinnen.

1. Durch Schlagen und Preffen ber Rerne.

Bu biesem Zwecke werden dieselben a) zerrieben, b) ers wärmt und c) ausgepreßt.

2. Durch fabriksmäßige Extraction bes Dels aus ben Kernen mittelst Schwefeltohlenstoffs. Diese Methode verdient umsomehr große Beachtung, weil dadurch der ganze Delgehalt aus den Kernen gewonnen wird, während bei dem srüheren Bersahren stets 8 bis 10 Procent zurückblieben.

Wenngleich das Product der erftern Methode dem der letteren entschieden vorzuziehen ist, so läßt sich doch nicht leugnen, daß die lettere für den Palmkernölfabrikanten von größerem Nuten ist, und der Seifenfabrikant in den Stand gesett wird, ein billiges Del zu kaufen.

Leiber giebt es, und namentlich in England, verschiedene Fabriken, welche dem Extrahiren des Deles nicht die gehörige Aufmerksamkeit widmen und es von dem Schwefelkohlenstoff nicht sorgfältig genug befreien, was nur einen kleinen Zeitauswand verursacht. Dem Seifenfabrikanten aber wird ein erheblicher Verlust bereitet, wenn das Del noch Säure enthält.

Daß auch in Deutschland die Gewinnung des Palmternöles durch Anwendung von Schwefeltohlenstoff, wie eingangs bemerkt, die frühere Methode mittelst Pressen verdrängen
mußte, ist sehr natürlich, zumal diesenigen Körper, welche mit
Leichtigkeit Del ohne Veränderung auflösen, wie Schwefeläther,
Schwefelkohlenstoff 2c., sich sehr gut eignen und die frühere
Methode durch viele Arbeit und sonstige Schwierigkeiten,
welche sie verursachte, das Del verthenerte.

Es ist ferner der Technif gelungen, den Schwefeltohlensitoff im Großen zu einem fabelhaft billigen Preise herzustellen, und so war es natürlich, nachdem vielfache Versuche sehr befriedigend ausgefallen, die Methode der Extraction auch bei

den Balmternen anzuwenden. Es war auch nicht zu verwundern, daß die Technifer und Capitaliften fich beftrebten, biefes neue Berfahren technisch durchzuführen, umsomehr, ba man bei der aroken Klüchtigfeit bes Schwefeltohlenftoffs ohne Bebenfen annehmen durfte, daß man nicht allein das erhaltene Del. sondern auch die Rückstände leicht von den etwa noch anhangenden Stoffen befreien konne, 3mar bemahrheitete fich anfangs biefe Unnahme nicht vollständig, benn bei ben großen Maffen Rernen, mit welchen man auf einmal operiren mußte. wenn man nur einigermaßen ben Ansprüchen ber Reuzeit genügen wollte, war man gezwungen, die Rerne in boben Schichten zu verarbeiten. Allein nach vielfachen Berfuchen ift es endlich gelungen, auch biefem Uebel abzuhelfen. Da man aber die Wiedergewinnung des Schwefelfohlenftoffs zu eritreben suchte, fo mar man gezwungen, in verschloffenen Apparaten zu arbeiten; diese mußten complicirter und voll= fommener erfunden und gebaut werden, um nur einigermaßen auf die Rosten zu kommen und den noch anhängenden Schwefeltohlenftoff zu entfernen. - Um diefen flüchtigen Rörper zu entfernen, waren 5 bis 6 Atmosphären Spannung Dampf erforderlich. Der Dampf murde birect hineingeleitet, und außerdem murben auch bie Apparate von außen geheigt.

Es würde uns zu weit führen, wenn wir die damaligen Mängel und Uebelstände, welche bei der Extraction des Palmsternöls entstanden, noch weiter erörtern wollten.

Wie bereits bemerkt, ist es vollkommen gelungen, alle die angedeuteten Schwierigkeiten zu bewältigen, indem man die Apparate mit Luftpumpen in Verbindung brachte, mit deren Hilfe ein luftleerer Raum entstand, wodurch eine Versdampfung des Schwesclkohlenstoffs schon bei mäßiger Temperatur befördert und gleichzeitig in allen Punkten der Masse bewirkt wurde.

Um die Abkühlung, die unter diesen Berhältnissen eine ganz enorme sein muß, zu vermeiden und dabei eine noch höhere Temperatur zu erzielen, werden in die Apparate trockene Wasserdimpse geleitet. Außerdem sind die Apparate mit hermetisch geschlossenen, dampfdichten Mänteln versehen, damit man von innen und außen gleichzeitig heizen kann. Man kann die Heizung nach Belieben auch von außen umsgehen, denn bei der Anwendung von directem Damps, welchen man durch Siederohre noch überhitzen kann, und bei einigem Schutz gegen die Abkühlung durch Umwickelung der Gefäße, sogenannten Bacuums, wird der Wasserdamps so wenig verdichtet, daß die Masse den Apparaten in fast trockenem Zustande herauskommt. Ein Ablassen des sich in der Regel vom Damps bildenden Condensationswassers ist während der ganzen Operation nicht nothwendig.

Wenn man die Arbeit der Luftpumpen auf ein Minimum reduciren will, so wird zwischen dieser und dem zu evacuirenden Apparate ein Rühlapparat angebracht, in welchem sich ein großer Theil des Wassers und Schwefelkohlenstoffdampses verdichtet.

Was unverdichtet hindurchgeht, gelangt in die Bumpe, wird dort comprimirt und durch einen zweiten Rühlsapparat hindurchgedrückt, in dem aller Waffers und Schwefelskohlenstoffdampf niedergeschlagen wird, dis auf den, der mit der entweichenden Luft gleichzeitig fortgeht.

Da nun aber bei gutem Schluß bes Apparates während einer jeden Operation nur so viel Luft entweicht, als bei Beginn derselben in den Apparaten vorhanden war, also nach dem Dalton'schen Gesetze auch nur ein gleiches Bolumen Schwefelkohlenstoffdampf verloren gehen kann, so ist dieser Berlust ganz unbedeutend und dürfte bei 10 Centner Delfernen kaum 1 Pfund betragen. Auch dieser Berlust kann

umgangen werden, wenn man die Luft in einer Gasometerglocke auffängt und wieder verwendet.

Ehe wir diesen Artikel schließen, erlauben wir uns noch einige Mittheilungen, welche uns durch die Güte der Herren Noblee & Co., Palmkernölfabrik, Harburg und Hamburg, zugingen, hinzuzufügen.

Es wird sich noch mancher Seifenfabrikant erinnern können, daß man in den Jahren 1859 bis 1861 ein kaffee-braunes Del in den Handel brachte, welches den Namen "Palmnußöl" führte.

Dieses Del wurde mit salzhaltigen Laugen gereinigt und mit doppeltchromsaurem Kali und Salzsäure gebleicht, wodurch es eine mehr oder weniger gelbe Farbe erhielt. Das Del hatte einen angenehmen aromatischen Geruch und wurde zu verschiedenen Seifen, besonders als Ersat von Cocosol (3:1) benutzt.

Dieses Product wurde ebenfalls aus den afrikanischen Palmnüssen gewonnen und ist identisch mit unserem heutigen Palmkernöl. Es sah in Folge der damals unvollkommenen Production noch übel aus; unserer deutschen Industrie ist es aber gelungen, dieses Del von besonderer Güte und Reinsheit darzustellen, so daß man mit Recht behaupten kann, daß ein besseres, weißeres Del aus diesen schwarzen, hasels nußgroßen Kernen wohl kaum geliefert werden könnte.

Die Firma Noblée & Co. fabricirt durch besondere Processe ein so vorzügliches Product, daß es leicht mit dem importirten Cehlon-Cocosöl verwechselt werden kann, ja es zum Theil an Weiße übertrifft. Es wird daher manchem Leser von Interesse sein, zu erfahren, daß dieses Del in Folge dieser guten Eigenschaften auch zur Herstellung von Toiletteseisen auf kaltem Wege vielsache Verwendung sindet und demnach das Cocosöl zum Theil ersest. Die Verwendung

bes Palmternöls zu Schwegerseifen 2c. ist so allgemein bekannt, daß es eines besonderen Hinweises wohl nicht weiter bedarf. Wir haben noch zu erwähnen, daß in genannter Fabrik die Extraction weder durch Schwefelkohlenstoff, noch auch durch Anwendung von Säuren irgend welcher Art gesschieht, sondern durch ein chemisch-technisches Verfahren, welches Geheimnis der Fabrik ist.

Wir hatten schon früher Gelegenheit, zu bemerken, daß ein mit Schweselkohlenstoff 2c. extrahirtes Palmkernöl, wenn es nicht gehörig neutralisirt ist, sehr precär ist, weil der geringste Rückstand in dem Del die Seisenbereitung zu verseiteln im Stande ist, da man dann ganz blaugraue, unanssehnliche Seisen erhält, welche im Schnitt stets bläulich sind; selbst rothmarmorirte Eschwegerseisen lassen im Schnitt den Marmor bläulich erscheinen, welche Farbe nach längerer Zeit wieder ins Rothe reagirt. Die Seisensieder meiden alsdann gern solches Del.

Das mit dem alten Pregverfahren erzeugte Del hat bisweilen den Nachtheil, weniger rein und weiß zu sein.

4. Erdnußöl (Arachis hypogaea.)

Der ungeheure Naturreichthum der wärmeren Erdtheile, namentlich der Tropen, wird mit dem Fortschritte der Cultur immer mehr und mehr für die europäische Industrie nutbar gemacht, was sich am deutlichsten in der Production von Faserstoffen für die Bekleidung kundgibt, welche nunmehr in weit größeren Quantitäten in Europa verarbeitet, als hiersselbst geerntet werden.

Man denke nur an die Baumwolle. Ein ähnliches Berhältniß zeigen uns auch die Oel liefernden Gewächse. Die in Europa cultivirten Pflanzen mit ölhaltigen Früchten (Olive) ober Samen (Raps, Colza, Lein, Hanf und andere) beden lange nicht mehr ben Bebarf unseres Erdtheils an fetten Delen.

Aus ben Colonien Frantreichs, Englands und Hollands merben nun bereits ungeheure Quantitäten von Delfamen nach ben Mutterländern gebracht und bafelbft zur Delgewinnung benutt. Co g. B. Ricinussamen aus Oftindien und Algier, beren Del als Beleuchtungsftoff, zur Fabrifation von Seifen und pharmaceutischen Zwecken bient, die Sesamen von Oftindien, Malta, Briechenland 2c., beren feinere Sorten auch ein vorzügliches Speiseöl liefern. Gine wichtige Rolle in biefer Beziehung fpielt auch die Erdnuß, welche aus mehrfachen Grunden vielleicht bald die übrigen Rohftoffe an Maffenhaftigkeit ber Berwendung überflügeln durfte. Die Beimat ber Stammpflanze (Arachis hypogaea) ließ fich, wie bies bei ben meiften Culturpflangen ber Fall ift, nicht genau ermitteln. Es fprechen ebenfo viele Grunde für ihre weftindische, als centralafritanische Urheimat. Jedenfalls liegt außerhalb bes Bereichs ber alten Culturvölfer. letitere Beute ift die Bflanze als Nahrungsmittel von großer Wichtigfeit im gangen mittleren Striche Afrifas, ferner von ber Rufte von Mozambique burch bas Gebiet bes meifen Rils, burch ben Suban bis zur Weftfufte. Die Erdnug wird ferner in bem größten Theile Sudamerifas und Westindiens, in Oftindien, China, Japan, auch in Südeuropa, besonders in Spanien und Griechenland, cultivirt.

An all diesen genannten Orten wurde sie bis auf die neuere Zeit nur gebaut, um die Samen in frisch geröstetem Zustande als Nahrungsmittel verwenden zu können. Nunsmehr wandern enorme Quantitäten der Frucht in die eurospäischen Oelmühlen und Oelpresserien.

Die feineren Sorten von Del dienen als Speiseöl, die geringeren zur Bereitung von Seife. Die Cultur dieser

Pflanze bietet brei große Vortheile bar: Das Gewächs entzieht dem Boden nur sehr kleine Mengen von Mineralzbestandtheilen; eine bestimmte Bodensläche liefert relativ viel Samen (viermal mehr als bei Andau von Mohn, dreimal mehr als Colza); endlich liefern die Samen selbst eine unzgewöhnliche große Quantität von Del, nämlich nahezu 50 Procent. Diese Vortheile und der Umstand, daß die Pflanze in den warmen Ländern überall leicht gedeiht, lassen die enorme Bedeutung der Erdnuß für die europäische Industrie ahnen, die nach den oben angeführten Zahlen selbst jetzt schon eine große geworden ist.

Die Pflanze an sich selbst ift klein und hat wie viele berfelben Familie angehörigen Gemächse bas Beftreben, an anderen Gegenständen emporzuranten. Sobald die Fruchtbildung beginnt, zeigt ber bluthentragende Stengel eine besondere Reigung, fich in ben Boben zu verfriechen. Bluthen, welche nach bem Abblühen nicht unter die Erde gelangen. bleiben entweder unfruchtbar, oder es gelangt die Frucht nie zur Reife. Im Culturbetriebe befteht baber die Sauptpflege barin, bafür zu forgen, bag alle aufgeblühten Stengel mit Erde bedect werden. Die Pflanze bringt im wilben Buftande, 5 bis 6 Schoten ober Bulfen hervor; beren Bahl fteigt aber in der Cultur fehr bedeutend. Die Schoten find etwa 1 bis 11/2 Zoll lang, ein= bis breisamig und haben eine schmutiggelbe, lederartige, hoderige, mit Langserhöhungen versehene Schale. Die Frucht ift eine länglichrunde Bohne: außen mit einer fehr bunnen, rungeligen, braunen Saut umgeben; im Innern ift fie weich, ahnlich unferer weißen Bohne.

Die Bohnen felbst haben einen angenehmen, sußlichen Geschmad. Wenn die Bohne geröftet ift, so steht fie an Wohlsgeschmad ber geröfteten Mandel sehr nahe, die fie benn auch in manchen Theilen Amerikas als beliebtes Surrogat ersett.

In Spanien wirddas Mehl der geröfteten Frucht dem Cacao zugefetgt.

Die chemische Zusammensetzung der Samen ist in mehrsacher Beziehung sehr interessant. Das Del enthält eine in kleiner Menge auch in der Butter auftretende Fettsäure, die Arachinsäure, ferner die auch im Dele der Wale auftretende Phhsetölsäure und die in den meisten Fetten vorkommende Palmitinsäure. Die Samen enthalten ferner 27 Procent Sieweißstoffe, so daß die Prestuchen für das Vieh ein auszgezeichnetes Nahrungsmittel abgeben; doch werden diese Delstuchen auch von den Tropenbewohnern gern gegessen, da sie einen angenehmen Geschmack besitzen. Wie wir bereits besmerkten, sind die Blüthen von der Größe, Form und Farbe unserer Feuerbohnen und nach dem Verblühen wächst der Fruchtsnoten 2 bis 4 Zoll in den Erdboden hinein. Hier, dem Lichte entzogen, reift er zur Frucht. Dieser höchst mertswürdige Lebensvorgang steht noch ganz unerklärt da.

Die Erdnußbohnen werden zu Mehl gemahlen und wie gewöhnlich gepreßt.

Die Samen liefern 44 bis 48 Procent Ausbeute an Del. Das Del ist ziemlich farblos, geruchlos, aber weniger sett als Olivenöl. Bei 15° C. kalt geschlagen, ist seine specifische Schwere 0.9163; es erstarrt bei 3 bis 4° zu einer schleimigen Masse. Das Erdnußöl zu Riegelseisen versotten, giebt eine schöne weiße und ziemlich seste Seife. Auch zu Schmierseisen ist dieses Del zu empfehlen.

Die Schmierseifen erhalten noch ein helles Unsehen, wenn man halb Erdnugöl und halb Leinöl verwendet.

5. Candlenußöl.

Das Canblenuföl stammt aus ber Canblenuf, einer besonders in Australien vorkommenden Delfrucht.

Das Candlenußöl, ein Del von hohem Fettgehalte, ist in Deutschland und Desterreich-Ungarn völlig unbekannt. Dasselbe ist dem saponificirten Clain sehr ähnlich, verseift sich leicht und giebt gelbliche Seisen.

Etwas Näheres konnten wir über dieses neue Del nicht in Erfahrung bringen; ebensowenig war es uns möglich, einige Mufter von diesen Nüffen zu erhalten.

6. Zanmol oder Glivenol (Oleum olivarum.)

Das Baumöl kommt bekanntlich von den bräunlichgrünen, violett oder schwärzlich gefärbten Früchten bes Del= baumes, die Geftalt und Größe einer Gichel, Ririche ober Pflaume und einen steinigen Fruchtfern, umgeben von einer fleischigen Bulle, besitzen, in welcher vorzugsweise bas Del seinen Sit hat. Der Delbaum (Olea europaea) ist trot biefes feines Beinamens mahricheinlich afiatischen Ursprungs, aber ichon in vorgeschichtlichen Zeiten über Griechenland und die anderen Mittelmeerlander verhreitet und fleifig angebaut worden. Durch feinen lichten Blätterftand und die langettliche Form seiner immergrunen, unten silbergrau beschuppten Blätter erinnert der Delbaum in seiner Erscheinung an unsere Silberweide. Er wird etwa 40 Jug hoch und sein Stamm im Alter beträchtlich bick. Es giebt im Orient und in Griechenland einzelne Eremplare, denen ein fabelhaft hobes Alter zugeschrieben wird. Wenigstens ift die Bahlebigkeit des Gewächses so groß, daß es eigentlich von oben her gar nicht ju vertilgen ift, ba der in der Erbe gebliebene Stumpf immer wieder ausschlägt. Die Früchte biefes alteften Delsvenders find im frifden Ruftande ungeniegbar, berb und bitter; boch macht man baraus eine Delicateffe ober pitante Buspeise, indem man sie vor der Reife abnimmt, in Afchenlauge beigt, dann in Del, Salzwaffer, Effig oder eine andere Fluffigteit einlegt und in Flaschen ober Fagden als Oliven versendet, deren Gute durch eine schone grune Farbe fich tundgiebt. Diese Benutungsweise ift Nebensache im Bergleich ju ber Delgewinnung; eine große Menschenmenge bangt in ben Erzeugungsländern vom Ertrage ber Oliven ab. und zwar mit taum größerer Sicherheit als die Beinbauern, benn es giebt bei den Oliven ebenfalls Jahre des Migmachses und baher nicht selten große Schwankungen in den Baumölpreisen. 3mei reiche Sahresernten hintereinander find äußerst felten. In großem Magstabe wird Olivenöl hauptfächlich erzeugt in Sübfranfreich, Italien, Spanien; andere meistens geringer geschätte Baare tommt von Griechenland, Nordafrita, Bortugal, ber balmatinischen Rufte, ben Jonischen Inseln, Sicilien u. f. w. Die Broducte find in ihrer Qualität und Benutungsart fehr verschieden, mas zum Theil wohl an der Berschiedenheit bes Bobens und Klimas und ber Spielarten bes Baumes liegt, deren man nicht weniger als 30 aufzählt, hauptsächlich aber Folge der mehr oder weniger forgfältigen und rationellen Behandlung der Früchte bei ber Ernte, dem Auspreffen und beim Gebahren mit dem Del ift. Man unterscheidet von den Delen hauptfächlich Speise- und Fabritsole, und nennt bie beften und hellften ber erfteren im gewöhnlichen Leben und Sandel Provencerol, gleichviel, woher fie ftammen mogen, bie dunkler gefärbten schlechthin Baumol. Bas nicht Speiseöl ift, dient als Lampenol, jur Bereitung von Seifen, jum Ginfetten ber Wolle beim Spinnen, in ber Türfischrothfarberei, zur Maschinenschmiere u. f. w. Uebrigens fallen auch da, wo

bie besten Sorten gewonnen werben, zugleich geringe mit ab, wie dies aus der Natur der Sache sich ergiebt, denn das beste Del der Oliven steckt in dem Fleische derselben, während der Kern ein solches enthält, das weniger angenehm schmeckt, also wenn es bei starker Pressung mit abgesondert wird und sich dem erstern beimischt, dessen Qualität verringert.

Daher werden auch in Frankreich und hier und ba in Italien, wenn es fich um Berftellung fehr feinen Deles handelt, Die Früchte bor bem Breffen entfernt und geschält. Dit ber Einfammlung und Behandlung ber Oliven verfährt man in verschiedener Beise, und es hängt bavon zum größten Theile die Qualität des Deles ab. Die befte Beschaffenheit hat basselbe vor völliger Reife ber Früchte; in biefem Buftande werben in Frankreich und Oberitalien die Oliven mit ben Banden gepflückt und forgfam fortirt. Die Ernte beginnt im September und dauert bis gegen December. Man unterwirft biefelben fofort einer ichmachen falten Breffung und erhält baburch bas fogenannte Sommerol, beffen zuerft ablaufende befte Sorte Jungfernol heißt. Underwarts in Unteritalien, Griechenland, ber Levante u. f. w. läßt man gewöhnlich die Oliven reif vom Baume fallen und vor der Breffung noch einige Zeit in Schichten ober haufen liegen, wobei fie fich erwärmen und eine Art Gahrung eingehen. Es tritt hierbei eine bedeutende Auflockerung des Fruchtfleisches ein. Die nun erft folgende Breffung ergiebt zwar bedeutend mehr Del, aber von weniger guter Qualität, ftart und unangenehm riechend und icharf ichmedend. Wo die Steine nicht vorher entfernt werben, wird, bamit fie bas Preffen nicht hindern, bie gange Maffe vorher zu Brei gemahlen und biefer in Saden unter die Breffe gebracht. Bei einer Extractions= methode jedoch bleibt es bei ber erften Preffung, ba die Preflinge immer noch fehr ölreich find; es erfolgt eine zweite

und dritte, für welche die Preffuchen gewöhnlich erst wieder zerkleinert und mit heißem Wasser angemacht werden. Die Ausbeute wird dabei natürlich immer unreiner, trüber und geringwerthiger. Aus beschädigten, angesaulten oder zu stark vergohrenen Früchten und Preßrückständen wird noch ein grüngefärbtes, dickes, saures und übelriechendes Product gewonnen; eine solche Waare ist die, welche unter dem Namen Tournantöl im Handel ist und hauptsächlich als Beizmittel in der Türksschrichsscheie dient.

Alles ausgepreßte Del enthält Schleimtheile, die es erst nach längerem ruhigen Lagern fallen läßt; man gießt es daher, je nach örtlichem Gebrauche, zur Klärung in große Thongesäße, in Fässer, in Italien besonders in unterirdische, mit Stein- oder Schieferplatten ausgekleidete Cisternen, die mitunter stufenweise übereinander angelegt sind, um immer die oberen klaren Schichten in einen folgenden Behälter überleiten zu können.

An den Haupthandelsplätzen, wie Genua, Livorno, Lecce, Gallipoli, bestehen Dellagerhäuser mit großartigem Raumgelaß an Cifternen; an letzterem Platze, der das größte Delreservoir in Europa bildet, sind die Cisternen gleich in natürliche Felsen eingehauen.

Das Baumöl gehört zu ben fetten, nicht trocknenden Delen; es wird mit der Zeit etwas bider, bei Luftzutritt auch gern ranzig; die feineren Sorten jedoch weniger leicht als die ordinären.

Die Ausbewahrung hat in frischen Kellern, ober in sonst kühlen Käumen zu geschehen, und soll man es gegen Ende bes Sommers umfüllen, um den entstandenen Bodensatz zu entfernen, der die Haltbarkeit desselben vermindert. Das Baumöl ist etwa aus 72 Procent stüssigbleibendem Dele (Clain) und 28 Procent gerinnbarem (Stearin und Palmitin)

zusammengesett, welch letterer Antheil sich in der Rälte allmählich vollständig als ein weißer, fryftallinischer Bobenfat abicheidet. Die Baumole unterliegen mancherlei Berfälschungen mit wohlfeileren Fettstoffen, wie Erdnugöl, Sesamöl, Baumwollsamenöl u. f. w. Die Anwendung chemischer Reagentien zur Nachweisung folder Zumischungen ift sehr schwierig und namentlich für die Qualität der fremden Stoffe nicht entscheibend. Im Sandel bedient man fich baber ber Delmage, welche leiber auch nicht Alles entscheiben und wenig nütliche Unhaltspuntte gemähren fann. Das Inftrument, eine Senkwage mit langer Glasröhre, die eine Gintheilung von 1 bis 40 hat, ift barauf gegründet, daß Baumole und bie möglichermeise zugemischten fremden Stoffe jedes ein anderes specifisches Gewicht besiten. An verschiedenen Graden ber Scala find Namen von Fettftoffen beigefett, welche bas hier angezeigte specifische Gewicht haben. Die Biffer bes reinen Baumöls ift 17, ba bas Gewicht besfelben, Waffer zu 1000 gesett, 0.917 ift. Bleibt die Senkwage in dem Del. das vor dem Bersuch erst auf die Temperatur von 15° gebracht werden muß, hier stehen, so wird die Baare als rein anaenommen; ift baber Baumöl mit anderen Fettstoffen gefälscht, fo muß die Anzeige ber Wage zwischen 17 und einer anderen Nummer fallen. Dag übrigens die bisher angewandten oder vorgeschlagenen Mittel zur Entdeckung von Berfälschungen noch unzureichend find, beweift eine erfolgte Preisausschreibung ber Handelskammer zu Nizza von 5000 Francs für eine zuverlässige und unschwer ausführbare Delprobe, welche nur in ben Fällen fich zu bemähren braucht, mo die fremben Bufate mehr wie 5 Brocent betragen.

7. Sulfurol (grunes Olivenol.)

Das Sulfuröl ist ein bickes, stearinhaltiges Olivenöl welches aus den fauligen Oliven und aus den Rückständen des Olivenöls gewonnen wird, weshalb es eine dunkelgrüne Farbe hat. Da dieses Del durch Extraction vermittelst Schweselstohlenstoffs, Benzins 2c. behandelt wird, so enthält es sehr viel Pflanzenschein, Eiweißstoff und eine eigenthümliche färbende Substanz.

Da dieses Del zu außerordentlich billigen Preisen zu beziehen ist, so wurden für Entfärbungs-, respective Bleichversahren hohe Honorare bezahlt, ohne daß man ein wirklich gutes Resultat erzielt hätte.

Das Bleichen, respective Entfärben der Dele und Fette hat hauptsächlich den Zweck, die färbenden Substanzen, welche bei der Fabrikation der Seifen nur hinderlich sind, zu entfernen, um dadurch einen höheren Handelswerth zu erzielen. Die älteste, und wohl auch einfachste Methode, den Fettkörpern die färbenden Substanzen zu entziehen und denselben ein helles Aussehen zu geben, ist die sogenannte Naturbleiche, welche bekanntlich darin besteht, daß man das zu bleichende Del oder Fett der Einwirfung der Luft und der Sonne ausssetz.

Beim Bleichen bes Wachses, Palmöls, Talgs 2c. ist ber Erfolg dieses Bleichversahrens bekanntlich geradezu überraschend, und da die chemische Wirkung der Naturbleiche darin besteht, daß das Sonnenlicht und die Luft aus verschiedenen Fettkörpern den Sauerstoff wieder abscheidet, so besördert die Vereinigung des atmosphärischen Sauerstoffs mit dem Wasserstoff und Rohlenstoff die organische Substanz, respective fürbende Substanzen, wodurch letztere zum Theil zerssetzt und entfärdt werden. Die eigentliche Wirkung des Sonnenslichts mag wohl unter gewissen Bedingungen die Vildung

von Dzon ober Wasserstoffsuperoxyd begünstigen, wodurch die Farbstoffe der Fettkörper leichter oxydiren, als der gewöhnsliche Sauerstoff der Luft.

Da aber diefes Berfahren im Großen nicht gut ausführbar — lange Reit in Anspruch nimmt — und, wie gefaat, mit vielen Schwierigkeiten verknüpft ift, fo kann es nicht wohl in Anwendung fommen, und versuchten wir baber bas Del auf chemische Weise zu bleichen. Da wir aber fein günstiges Resultat dabei erzielten, so kamen wir naturgemäß auf ben Bedanken, daß der Farbstoff dieses Deles nicht allein von Bflanzenftoffen herrühren fonnte, fondern, daß vielmehr noch ein anderer Grund vorliegen mußte, welcher bas Bleichen erschwert; benn wir gewannen sehr bald die Ueberzeugung, bag bas mehr ober weniger entfarbte Del nach ber Berfeifung heller murbe, die Seifen aber nach langerem Lagern und an ber Luft nachbunkelten. Diese Wahrnehmung brachte uns auf den Gedanken, dag der Farbstoff nicht allein von Bflanzenstoffen herrührte, sondern, daß auch ichwefelsaures Gifenorydul darin enthalten fein muffe.

Daß unsere Vermuthung richtig war, ergab sich aus ben weiteren Versuchen, die wir mit dem Del vornahmen, und wir können wohl behaupten, daß nachstehende Versahren, nach welchen wir die besten Resultate erzielten, von allgemeinem Interesse sind.

Das eigentliche Bleichen, respective Entfärben ber Fetttörper, wird noch befördert, wenn man atmosphärische Luft zuführt, und dies geschieht am Besten, wenn man den Körtingschen Dampfstrahl-Luftsauge-Apparat und Basserstoffsuperoryd in Anwendung bringt.

In einem Zeitraum von 6 bis 8 Stunden kann man vermittelst dieser Einrichtung 20 bis 30 Centner rohes Palmöl wunderschön bleichen. Schon durch Zuführung von bloßem Wafferbampf erzielt man sehr günstige Resultate. Das Sulsuröl wird zu diesem Zwecke in einen eisernen Kessel oder hölzernen Bottich gebracht, sodann läßt man Damps, circa zwei Atmosphären Druck, 5 bis 6 Stunden lang einströmen. Selbstverständlich muß die am Boden liegende Schlange mit erbsengroßen Deffnungen nach oben zu versehen sein.

Die grüne Farbe bes Deles verliert sich nach und nach, und setzt sich eine schlammige, dunkle Masse zu Boden.

Huhe. Am anderen Tage wäscht man dasselbe mit 2 bis 3 Procent 38grädiger Achnatronlauge aus, wonach es wieder einige Tage der Ruhe überlassen wird.

Für Fabrikanten, welche keine Dampfanlage besitzen, empfehlen wir nachstehendes Berfahren:

Man bringt 300 Pfund 10- bis 12grädiges Salzwaffer in einen reinen Reffel, giebt hierzu 1000 Pfund Sulsuröl, macht Feuer unter den Reffel und läßt das Ganze circa drei Stunden lang langsam sieden. Es bildet sich ein röthlichbrauner Schaum an der Oberfläche, welchen man abnimmt und, wenn dieser verschwunden ist, läßt man das Oel über Nacht warm zugedeckt stehen. Diese Operation hat große Aehnlichkeit mit dem Talgläutern. Am anderen Morgen bringt man das klar abgesetzte Oel in ein reines Holzgefäß. Inzwischen hat man 20 Pfund Wasserstoffsuperorph mit drei Pfund Salmiak vermischt und gelinde erwärmt.

Gleichzeitig halt man 200 bis 300 Pfund 5grabiges fochendes Salzwaffer in Bereitschaft.

Ein Arbeiter frückt nun das Sulfuröl ununterbrochen durch, während ein anderer die Mischung vom Wasserstoffssuperornd und Salmiak in feinem Strahle über das Del gießt. Das Durchkrücken wird so lange fortgesetzt, bis sich an der Oberfläche bräunliche Streifen zeigen. Hierauf wäscht

man das Del mit 5grädigem kochenden Salzwasser aus und überläßt es einer nachmaligen nächtlichen Ruhe.

Das Del ist zwar nicht vollständig entfärbt, hat aber die grüne Farbe vollständig verloren und dafür eine gelbzliche Nuance angenommen. Auf dem zweiten Wasser versseift, erhält man eine schöne helle Seife. Das gebleichte Sulfuröl giebt circa 152 Pfund Ausbeute.

8. Ilipéol oder Baffiaol.

Seit einiger Zeit kennt man ein esbares Pflanzenfett, bas aus der Steinfrucht eines Baumes der Familie der Sapoceen stammt und in Ostindien heimisch ist. Dieses Product hatte bisher in Europa wenig, ja gar keine industrielle Berwendung gefunden.

Der Baum, welcher die betreffenden Früchte liefert, war früher unter dem Namen Butyspormum Parkii bekannt; die Indier nennen ihn Butterbaum.

Nach neueren Forschungen aber wird das Fllipenußöl oder Fllipeöl aus dem Dele der Bassia latifolia und Bassia longifolia gewonnen.

Wie uns von zuverlässiger Quelle mitgetheilt wurde, ist dieser Baum auch an der Westüste von Afrika angetroffen worden. Oberst Gamm hat ihn in großer Wenge zu Lovemba und Bambara unter dem 9. Breitengrade und Olivier in Südafrika angetroffen.

Der Stamm dieses Baumes ist 9 bis 10 Meter hoch; ber untere Stamm umfaßt 3 Meter. Sein Holz ist roth und sehr hart, so daß die Eingeborenen behaupten, es mit ihren Beilen nicht spalten zu können. Die Rinde ist sehr dick und in längliche, 5 bis 8 Meter lange Segmente getheilt; die Einschnitte sind sehr tief. Schneidet man in diese Rinde

ein, so quillt ein milchiger Saft heraus, welcher beim Einstrocknen zu einem harten, weißen und durchsichtigen Gummi wird. Dieser Sast wird allem Anschein nach von den Sinzgeborenen zu irgend einem Zwecke verwandt, denn die Bäume in der Nähe der Wohnungen sinden sich fast immer ihrer Kinde beraubt. Die Blüthezeit fällt in den December; die Blüthen stehen in Büscheln an dem Ende der Zweige. Die Frucht ist eine Nuß von der Größe eines Taubeneies. Unter einer dünnen Schale besindet sich ein Fleisch von auszgezeichnetem Geschmacke; dieses Fleisch bedeckt wieder eine Mandel, und aus letzterer wird die Butter gewonnen. Dies geschieht auf solgende Weise:

Die Kerne, welche zuvor an der Sonne getrocknet sind, werden zerstoßen und dann in große irdene Töpfe gebracht, wo man sie mit Wasser auskocht; in dem Maße, als das Fett an der Oberstäche erscheint, wird es abgeschöpft. Man erhält auf diese Weise eine Substanz, die beim Erkalten die Consistenz der gewöhnlichen Butter annimmt und einige besondere Eigenschaften hat, die wir im Folgenden anführen werden.

Ihr Schmelzpunkt liegt zwischen 26 und 28°. Sie bilbet ein gelbes Fett von schwach aromatischem Geschmack und hält sich sehr lange, ohne ranzig zu werden, weshalb sie von ben Eingeborenen zur Bereitung ihrer Nahrungsmittel sehr geschätzt wird; ihr balsamischer Geruch dürste von einem Harze herrühren, das heilkräftige Eigenschaften besitzt; die Neger gebrauchen dasselbe, um sich vor Ausschlägen und Rheumatismus zu schützen.

Je nach Reife der Ruffe ist das daraus gewonnene Fett, respective Del, grauweiß bis gelblich, ja wachsgelb.

Wird dieses Fett mit concentrirter Schwefelfaure bes handelt und sobann beftillirt, so gibt es Fettsauren von fehr

hohem Schmelzpunkte (52 bis 54° R.), obgleich dieselben ein öliges Ansehen behalten. Durch Pressen erhält man daraus ein Stearin von über 60° Schmelzpunkt, was bis jetzt kein technisch verwandtes Fett gegeben hat. Leider entspricht die Härte dieses Stearins nicht seinem hohen Schmelzpunkte; es bildet eine zerreibliche, freidige Masse, welche rein zur Kerzenfabrikation nicht verwendet werden kann; sie besitzt aber die Eigenschaft, sich beim Erkalten stark zusammens zuziehen.

In Folge bessen ist sie sehr geeignet, um mit Paraffin oder Fetten, die sich weniger beim Erkalten schneiden, gemischt zu werden. Man kann dieses Zusammenziehen auf 10 Procent des Bolumens schätzen. Wir glauben, keine Fettsäure absorbirt so viel latente Wärme als diese; ein Volumen von 8 Deciliter, auf 100° erwärmt, kühlt sich auf folgende Weise ab.

Nach Berlauf von einer Stunde ist die Temperatur auf 62° gefallen; drei Stunden nachher war sie noch 57°, und erst in der fünften Stunde war die Temperatur unter 50°. Es ist sehr schwer, dieses Stearin mit den gewöhnlichen Mitteln weiß zu erhalten; in Folge seiner schwammigen Beschaffenheit behält es auch in der Warmpresse das Harz, wodurch es gefärbt ist. Mit heißem Alsohol behandelt, fallen perlmutterartige Blättchen aus.

Im September 1877 hat man bieses Pflanzensett zuerst in größeren Mengen eingeführt, und wir benken, daß dieses Product in Zukunft von großer Bedeutung werden wird, zumal, wenn man statt des Fettes die Kerne einführt. Man würde auf diese Weise ein vorzügliches Speisesett bekommen, welches sich mehr als zwei Jahre hält, ohne ranzig zu werden.

Die Stearinkerzenfabrikanten werden barin ein sehr werthvolles Rohmaterial finden, sobald man nur ein Mittel gefunden hat, es leicht zu verarbeiten. Vor einiger Zeit ging uns von der bekannten Firma Gustav Hubbe in Magdeburg noch die Nachricht zu, daß auch viel Jlipenüsse aus Singapore bezogen und in Frank-reich, England und Deutschland geschlagen werden.

Da neuerdings auf 100 Kilogramm Nüsse 2 Mark Einsgangssteuer erhoben wird, so bleibt wenig für die Seifensfabrikation übrig.

b) Grocknende Gele.

1. Zaumwollensaatöl (Cottonöl).

Die Baumwollenstaube zählt zu den Malvengemächsen. Es find die wolligen Fäben der Fruchtkapseln einiger Pflanzensarten, namentlich der wärmeren Regionen.

Die Mutterpflanze ber Baumwolle ist ber in Ost- und Westindien wachsende Baumwollenbaum (Bombax), von dem es folgende Arten giebt, nämlich Bombax gossypium, mit röthlicher, Bombax globosum, mit rothgelber, Bombax pentandrum, mit bräunlicher Baumwolle.

Diese Bäume, welche eine Höhe von 15 bis 20 Fuß erreichen, haben die Dicke unserer Gichen und Blätter wie unsere Linden.

Weit beffer für die Bearbeitung ist jedoch das Product der Baumwollenstaude (Gossypium), von der es mehrere Arten giebt; die bekannteste ist Gossypium herbaceum. Dieses Sewächs wird höchstens drei Fuß hoch und verzweigt sich zu einem Busche. Die Blätter sind fünslappig, die Lappen aber rundlich mit Spigen. Die Blüthen, aus denen sich die zur Zeit der Reise ausspringenden und die zumeist weißen nur selten röthlichen oder gelben Baumwolle gebenden Fruchtstnoten von der Größe eines Taubeneies entwickeln, tragen den Samen, welcher dicht mit Baumwolle bedeckt ist.

Die Heimat dieser Pflanze ist ohne Zweisel Aeghpten ober Oftindien; sie wird indessen im süblichen Europa, und vor Allem im tropischen Amerika und den Südskaaten Rordsamerikas gezogen. Sie blüht im Sommer. — Die Baumswollenstaude liebt steinigen, trockenen, zuvor schon angebauten Boden und einigen Regen. Der Samen wird im Mai und Juni, je zu vier und fünf, in vier Fuß voneinander entsfernte Löcher gesteckt und öfters die Staude abgestutzt, damit sie nicht zu stark wird.

Die Kapseln werden, wenn sie Morgens platzen, sogleich abgepflückt, da, wenn die Kapsel sich schon geöffnet und die Wolle schon von der Sonne beschienen wurde, diese eine graue Farbe bekommt und leicht verweht wird. Die Staude wird dann kurz über der Erde abgeknickt, worauf sie neue Schöße treibt, was dreimal des Jahres vorgenommen werden kann.

Die Baumwolle wird mit der Hand oder einer Maschine, die aus zwei übereinanderliegenden, durch Räder verbundenen und eine Kurbel getriebenen Cylindern besteht, von den Baumwollensamen gereinigt.

Jebe Kapsel enthält sechs Körner von der Größe der Wicken.

Diese Körner werden gepreßt und liefern ein manchmal mehr oder weniger gelbes Del. Ursprünglich wurde diesem Samen wenig Aufmerksamkeit geschenkt; er wurde sogar als Düngemittel benutt. Nachdem man aber fand, daß dieser Samen sehr ölreich ist, wurde das daraus gewonnene Del zum Brennen und später zu Speisen, als Baumöl, Propuenceröl, benutt.

Die Wissenschaft, welche fortwährend sucht, um die Ins dustrie zu heben, fand sehr bald, daß bas Baumwollensaatöl sehr stearinhaltig sei, stellte sofort Bersuche an, es der Seifenfabrikation nützlich zu machen, und siehe ba, bie Bersuche wurden mit den größten und glücklichsten Erfolgen gekrönt.

Das Baumwollensaatöl liefert zu Schmierseifen ein ausgezeichnetes Fabrikat. Auch zu Kernseifen versotten, liefert das Del wunderschöne Seifen, weshalb wir dieses Naturproduct in der Seifenfabrikation mit der größten Freude begrüßen können.

Die Billigkeit biefes Deles veranlaßt ben Seifenfabristanten unwillkürlich, fast jeber Sorte Seife etwas zuzusetzen, um die Seifen geschmeibiger und billiger zu machen.

Berschiebene Bersuche, welche mit bem Auspressen ber Samen angestellt wurden, ergaben, baß in 100 Pfund Samen 24 bis 25 Liter Del enthalten sind; wir bürfen baher wegen etwaiger Preissteigerung bieses Deles unbesorgt sein, zumal ber Anbau bes Baumwollensamens von Jahr zu Jahr zunimmt.

Das Baumwollensaatöl eignet sich ebenso gut zu weichen, als auch zu harten Seifen. Das specifische Gewicht beträgt bei bem raffinirten Dele, wie es im Handel vorkommt, bei 12° R. 0.927.

Im rohen Zustande hat das Cottonöl bei nur 10° R. 0.932 specifisches Gewicht.

Das sogenannte rohe Oel erstarrt schon bei 30; das raffinirte Oel bei 20 R.

Die Baumwollensaat wird gewöhnlich zerrieben, bis 600 R. erwärmt und dann ausgepreßt. — Das rohe Del, welches oft mehr oder weniger gelb oder röthlich gefärbt ift, muß raffinirt oder entfärbt werden, damit es als raffinirtes Del in den Handel gebracht werden kann. Ich habe damit versichiedene Versuche angestellt und auch sehr günstige Resultate erzielt.

1. Mit tauftifcher Godalauge.

Ein beliebig großes Quantum Baumwollensaatöl wird in eine große hölzerne Stande oder einen Kessel gebracht und mit Dampf bis 60° R. erwärmt; sodann giebt man langsam, unter tüchtigem Krücken, 2 Pfund 30grädige kaustische Sodalauge auf 100 Pfund Delansat hinzu, wonach eine Emussion stattsindet; nun läßt man den Dampf so lange zuströmen, dis das Del anfängt zu steigen und die Masse milchig wird, giebt dann so viel Salz hinzu (auf 100 Pfund Del circa ½ bis 3/4 Pfund), dis das Del wieder hell wird und sich von der gedildeten Emussion trennt. — Nun nimmt man den Dampf weg und überläßt das Del der Ruhe. — Nach etwa 20 dis 24 Stunden ruhigem Stehen nimmt man den, sich an der Obersläche gedildeten Schaum, welcher verseistes Del ist, sorgfältig ab.

Das Del wird hell und klar sein und kann für raffinirtes Baumwollensaatöl verkauft werden. Wenn man statt 2 Procent 40 Procent 30grädige Aeynatronsauge anwendet, so wird das Del noch heller, doch hat man in diesem Falle einen kleinen Verlust an Del zu beklagen, welches, als Seise verbunden, zu Boden sinkt.

2. Mit fauftischer Bottaschlauge.

Man giebt zu diesem Zwecke 25grädige kaustische Pottaschlauge in den Keffel, bringt sie zum Sieden und läßt das Oel 2 bis 3 Stunden darauf sieden, worauf man es der Ruhe überläßt.

3. Mit tohlenfaurer Ralilauge.

Obgleich ich diese Methode nicht ganz verwerfen will, so finde ich sie weniger vortheilhaft, indem bei dieser Art 10 bis 12 Procente Oel, wenn auch nicht verloren gehen, so boch weniger mit Rugen verwendet werden können. — Auf

100 Pfund bis zum Siebepunkte erwärmtes Del wird mit 8 Pfund kohlensaurer Pottaschlauge von 36° B. circa zwei Stunden lang gekocht. Wenn es trüb geworden, giebt man 1 Pfund Weinsteinsäure und 2 Pfund Salz hinzu, wonach es sich wieder klärt. — Nach einigen Tagen ist das Del klar.

4. Durch ichwefelfauren Beingeift ober Schwefelather.

Auf 100 Pfund Oel, welches man auf 50° R. erwärmt hat, giebt man eine Mischung von 1/2 Pfund absolutem Weinzgeist und 1/2 Pfund stärkster Schwefelsäure. — Man krückt das Oel circa 1/2 bis 1 Stunde ununterbrochen durch, bis sich eine grünliche Farbe zeigt und überläßt es sodann 3 bis 4 Tage lang der Ruhe. — Nun schöpft man das Oel gut ab, oder läßt die am Boden lagernde Flüssigkeit ablausen, und wäscht das Oel mit heißem Wasser (60° R.) wieder aus.

5. Durch Salpeterfäure.

Das Baumwollensaatöl wird bis auf 40° R. erwärmt und dann wird auf 100 Pfund Del ein Pfund Salpetersäure unter tüchtigem Krücken langsam zugegeben. Nachdem es etwa eine Stunde durchgearbeitet worden ist, wird es mit kochendem Wasser ausgewaschen.

6. Durch Schwefelather.

Auf 100 Pfund Oel, welches auf 40° R. erwärmt war, wird $^{1}/_{2}$ Pfund von einer Mischung von gleichen Theilen stärkster Schwefelsäure und absoluten Weingeistes dem Oele hinzugekrückt und dann wird mit heißem Wasser ausgewaschen.

7. Durch doppeltdromfaures Rali und Salgfaure.

Man läßt das zu bleichende Del bei einer kleineren Menge bis auf 35°, bei einer größeren auf 33° bis 30° R. erkalten.

In einem kleinen Kessel erhitzt man inzwischen, auf 100 Pfund Del gerechnet, $1^{1}/_{2}$ Pfund Wasser, löst barin $.^{1}/_{2}$ Pfund doppeltchromsaures Kali auf und gießt so viel heißes Wasser hinzu, bis die Chromlösung heiß gewogen 20^{0} B. hat. Wenn bas Del auf 30 bis 33^{0} M. abgekühlt ist, so mischt man, auf je 100 Pfund Del gerechnet, 2 Pfund 22gräzdige rauchende Salzsäure mit je 2 Pfund Chromlösung in einem Holzz oder Bleigefäße und gießt diese Mischung langsam in das Del.

Ein Arbeiter frückt nun das Del ununterbrochen burch, bis sich ein langeres Durchkrücken als nuplos erweist.

Das Del wird erst bunkelgrün, später heller, bis es schließlich hellgelb wird.

Diefes Del fann zu jeder weißen Seife verwandt werden.

2. Potteröl (Oleum Myagri).

Das Dotteröl stammt von den Samen des Leindotters, auch Afterdotters (Myagrum sativum L., seu Camelina sativa Grantz), einer in Deutschland und anderen Ländern einheimischen, auf den Aeckern unter Lein und anderen Saaten oft wildwachsenden, einjährigen Pflanze, aus der Gattung der Kreuzblüthler, die als Delpslanze vielsach angebaut wird.

Das Dotteröl wird wie alle unsere Samenöle gewonnen; boch kann man nur das kaltgeschlagene Dotteröl als Speiseöl verwenden, welches in hellgelber Farbe, unter dem Namen "beutsches Sesamöl" in den Handel gebracht wird.

Auf kaltem Wege gepreßt, giebt Leindottersaat 18 bis 20 Procent, warm gepreßt 23 bis 25 Procent und burch Extraction 27 bis 28 Procent Oel. Das warm gepreßte Oel und bas burch Extraction gewonnene ist etwas bunkelsgelber gefärbt, wie bas kalt gepreßte Oel.

Dotteröl wird bei — 180 bidflüssig wie Schweinesett. Seine specifische Schwere bei 150 C. ist 0.925.

Dotterol trodnet fehr leicht; es wird baher vielfach gur Firniffiederei verwendet.

Zur Seifenfabrikation verwendet, ersett es das Leinöl sowohl, als das Cottonöl, denn man kann es zu Riegels und Schmierseifen mit Vortheil verarbeiten.

3. Sanfol (Oleum Cannabis).

Das Hanföl wird aus ben Samen bes Hanfes (Cannabis sativa L.), einer einjährigen Pflanze, gewonnen. Das ursprüngliche Vaterland bes Hanfes ist Indien; gegenwärtig aber ist er fast auf allen Erdtheilen verbreitet. In Rußland ist er eine wichtige Culturpflanze.

Das Hanföl wird auf dieselbe Weise wie Leinöl geschlagen. Kaltgepreßtes Hanföl hat eine hellgrüne, warmgeschlagenes eine dunkelgrüne, extrahirtes hingegen eine dunkelgrüne bis braungelbe Farbe; es hat einen stark an Hanf erinnernden Geruch, einen milbfaden Geschmack und trocknet leicht. Bei — 27° C. verdickt sich das von Natur aus flüssige Del. Sein specifisches Gewicht ist bei 15° C. 0.928. Der Hanfsamen giebt 27 bis 28 Procent Del.

Das Hanföl wird zum Schneiben bes Olivenöls, respective als Zusatz zu Olivenölseifen, namentlich aber zu grünen Schmierseifen verwendet.

4. Leinöl (Oleum Lini).

Das Leinöl wird aus den Samenkörnern des gemeinen Leins (Linum usitatissimum L.) gewonnen.

In vielen Gegenden wird die Leinpflanze auch Flachs genannt. Obgleich man fein ursprüngliches Baterland mit

Gewißheit nicht angeben kann, so liegt boch die Bermuthung nahe, daß er aus Südeuropa stammt, woselbst er vielfach im Getreide wilb mächst.

Der Lein, welcher jett in ganz Europa einheimisch geworden ist, ist ein Sommergewächs, dessen faserige Wurzel einen einsachen, rundlichen, holzigen, circa 57 bis 60 Centismeter hohen, am oberen Ende mit einigen Zweigen verssehenen Stengel treibt, an welchem die stehenden Blätter glatt aussitzen. Die himmelblauen Blumen erscheinen einzeln oben an den Stengelspitzen.

Die Samenkapfeln werben Anoten genannt.

Die zur Delgewinnung bestimmte Leinsaat geschieht theils durch taltes, oder warmes Pressen, oder durch Extraction bes zuvor zerstampften Samens.

In Rufland, Bolen und Ungarn, woselbst das Del vielsach zum Essen verwendet wird, ist das kalte Pressen üblich. Der Samen wird zu diesem Zwecke auf Stampfsoder Walzwerken zerkleinert und in Säcken vermittelst starker Pressen ausgepreßt.

Bei dem Kaltpressen beträgt die Ausbeute circa 20 bis 21 Procent. Durch das Warmpressen erhält man 25 bis 26 Procent Oel, doch kann dieses, seines ranzigen Geruchs und krazenden Geschmackes wegen, nicht zum Essen verwandt werden.

Durch Extraction erhält man, je nach Qualität bes Samens, 30 bis 35 Procent Leinöl.

Das Leinöl sieht hellgelb bis bräunlichgelb aus, gefriert selbst bei strenger Kälte nicht; es wird erst bei 18° C. dicfsslüssige. Es hat bei 15° C. ein specifisches Gewicht von 0.935 und löst sich in 5 Theilen Weingeist.

Das englische, hollandische und namentlich das russische Del kommt meist in hellgelber Farbe in dem Handel vor,

während das deutsche Leinöl gelb ist und zu hellen Schmierseifen angewandt, entfärbt, respective gebleicht werden muß.

Die beste Methode, Leinöl zu bleichen, besteht darin, daß man das Del auf circa 45 bis 50° R. erwärmt und auf je 100 Kilogramm 3 bis 4 Procent 30= bis 33grädige (B.-) Bottaschlauge hinzukrückt und absetzen läßt.

Nach 6 bis 10 Stunden hat sich bas Del klar abgesetzt. Un ber Oberfläche befindet sich ein leichter Seifenschaum, dann ein hellgelbes Del und unten am Boden eine bunkle Seifenmasse.

Die Lauge hat demnach dem Dele den Farbstoff entzogen, den Pflanzenschleim und Eiweißstoff absorbirt, einen kleinen Theil Oelsäure verseift und diese Stoffe zu Boden geriffen.

Das Leinöl wird zur Firniffieberei und namentlich zur Schmierseifenfabrikation verwendet.

5. Mohnöf (Oleum Papaveris).

Das Mohnöl wird aus den kleinen schwarzbläulichen Samen der gemeinen Mohnpflanze (Papaverum somniferum L.) gewonnen, welche aus dem Oriente stammt und jetzt in ganz Europa angebaut wird.

Der Samen wird mittelst feiner Roßhaarsiebe von den Staubtheilen gereinigt, dann auf Stamps oder Walkwerken zerkleinert, und das Mahlgut, ohne Anwendung von Wärme, mittelst starker hydraulischer Pressen ausgepreßt. Kalt gepreßt liefert die Mohnsaat 40 Procent hellgelbes, wohlschmeckendes Speiseöl, warm gepreßt 48 bis 50 Procent gelbes Del, welches ebensowohl zu Schmierseisen, als auch zu Riegelseisen vielsache Verwendung sindet. Es löst sich in 30 Theilen seines Gewichtes kaltem und in 8 Theilen heißem 90procentigen Weingeist

auf; es wird erst bei — 180 C. sest. Sein specifisches Gewicht ist bei kaltgeschlagenem Del 0.924 und bei warmgeschlagenem 0.925.

6. Ricinusol.

Seit neuerer Zeit macht biefes Del bem Cocosole große Concurrenz.

Fast jeder Parfümeriesabrikant kennt dieses hellgelbe, oft masserhelle Del, welches, mit Cocosol vermischt, zur Seisenfabrikation verwandt, fast transparente Cocosseisen liefert.

Es findet daher fast täglich in der Seisenfabrikation mehr Berwendung. — Der Ricinusbaum (gemeiner Bunderbaum, Ricinus communis) stammt aus Oftindien.

In Deutschland hat man auch versuchsweise Ricinus in Gärten angebaut. — Die Pflanze wird indeß nur 5 bis 6 Fuß hoch und wird strauchartig, stirbt aber schon nach 1 oder 2 Jahren ab; höchstens wird sie 3 Jahre alt. — Der Ricinusstrauch wird jetzt vielsach in Südrußland, Italien und Frankreich gepflanzt. Die Frucht ist eine stachliche Kapsel mit grünmaxmorirten Samenkörnern, die früher unter dem Namen Semina Caputiae majoris als Burgirmittel gesbraucht wurde.

Anfangs April, wenn der März nicht zu kalt ist, auch wohl schon in diesem Monat, wird der Samen gesät, ähnlich wie Mais. — Der Boden muß ein guter, seuchter und nicht zu setter sein. — Wenn die Pflanzen anfangen kräftig zu werden, werden sie ausgepflanzt und wie bei uns die Zuckerrüben behandelt. Wenn die Pflanze es gestattet, wird sie gehackt. Wenn sie zu blühen anfängt, wird sie wieder gehackt, damit sie lockeren, guten Boden bekommt.

Darauf mächst die Pflanze rasch, breitet sich gut aus, und kann die Staude, wenn der Sommer gut ist, 2 bis 3 Pfund Samen liefern. In Südamerika und anderen heißen Ländern wird die Pflanze 7 bis 10 Ellen hoch. — Allzu-viel Trockenheit ist der Pflanze nachtheilig, indeß giebt sie sich selbst genug Schatten.

Sowie der Samen reif ift, wird die Pflanze geschnitten und eingeerntet. — Der Ertrag soll 800s bis 900fältig sein. In Virginien will man von einem Acre 150 Gallonen Del gewonnen haben.

Die Samen enthalten

in 100 Theilen 23.82 Theile Schale und , 100 , 69.09 , Kern.

In der Schale sind außer 1.08 Fasern noch 1.92 Harz mit Bitterstoff und 2.88 Gummi. Der Kern enthält 46.19 settes Oel, 2.40 Gummi, 20.0 Stärkemehl, 0.50 Eiweiß; das Uebrige ist Wasser.

Den scharfen Geschmack verbankt der Samen einem eigenen Harze und einer eigenen Säure, die sich beim Erstigen oder Ranzigwerben in Ricinsäure verwandelt.

Gewöhnlich, und namentlich in Oftindien, wird das Del durch Auspressen, ober auch durch mehrstündiges Kochen bes Samens mit Dampf gewonnen.

Durch das Kochen schwimmt es an der Oberfläche, wird abgenommen, wieder gekocht und vom Wasser und Schleim befreit. Wie jedes Del durch gewöhnliches Auspressen heller wird, so ist es auch hier der Fall und hält es sich jahrelang, ohne ranzig zu werden.

Bei uns werden die Samen erst in heißem Wasser eingeweicht, dann kalt und später heiß gepreßt. Wenn das Del mehrere Tage ruhig gestanden und sich gesetzt hat, so kann man es zu allen Zwecken benutzen, indem es von Schleim

und Säure gereinigt ift. — Man hat noch verschiebene Methoben, und zwar folgende:

Man reinigt ben Samen burch Sieben, sodann wäscht man ihn mit Wasser ab, bis basselbe nicht nicht mehr gefärbt erscheint. Wenn bas Wasser abgelaufen ist, so wird ber Samen zu Brei zerstampst, den man mit Wasser zu Milch anrührt. Sodann wird die Milch vom Bodensatz abgeseiht, bann gekocht. Das Del sammelt sich an der Obersläche; man schöpft es ab und kocht so lange, bis sich der Schleim zu Boden gesetzt hat und das Wasser verdunstet ist. — Dieses Del ist ebenfalls sehr schön wasserbell.

Ein anderes Verfahren ist: Man läßt die entschälten Samen zu Teig stampfen, acht Gewichtstheile dieses Teiges mit einem Gewichtstheile Beingeist vermischen und dann auspressen. Durch Destillation trennt man die Hälfte des Weinzgeistes wieder ab; den übrigen Beingeist entsernt man durch Auswaschen mit kaltem Wasser, gießt das Del zuletzt vom Wasser ab, befreit es vollkommen von demselben und bringt es in eine Trockenstude, welche auf 30 bis 33° R. erwärint ist, um das Del hell und wassersei zu machen.

Dieses Del ist süß vom Geschmack, indessen theuer. 100 Pfund geschälte Samen gaben auf diese Weise 60 Pfund Del. Wir sügen noch hinzu, daß das Ricinusöl geruchlos und milbschmeckend ist und nur dann rauh und krazig schmeckt wenn es alt ist. Das Del ist dicksüssisser als alle anderen deutschen Delsorten; es erstarrt erst bei 140 R. zu einer durchssichtigen, wasserhellen oder gelblichen Masse, dehnt sich beim Erwärmen stark aus und kocht bei 265°R.

Es ist stearinhaltig. — Es läßt sich in jedem Bershältnisse mit Weingeist mischen und unterscheidet sich baburch von den anderen setten Delen, die meist unlöslich im Weinsgeist sind.

Gereinigt wird Ricinusöl auf folgende Weise: Man bringt beliebig viel zu reinigendes Ricinusöl in ein Faß von weichem starken Holze und bringt es durch ein Dampfrohr auf 24° R.; sodann mischt man auf 100 Pfund Ricinusölansat ½ Pfund 92grädigen Spiritus und ½ Pfund stärkste Schweselssäure, giebt diesen Aether unter tüchtigem Kühren dem Dele hinzu, wonach es seine Schleimtheile verliert und wasserhell wird. — Man kann alsdann das Del noch mit Wasser auswaschen, muß es jedoch wieder ablassen, weil sonst das Del ranzig wird.

Man behauptet, daß das Ricinusöl hauptsächlich aus drei verschiedenen Dels oder Fettarten besteht, nämlich aus Margarins, Glains und Ricinussäure, und sollen diese Säuren beim Berseifen gebild et werden.

Das Ricinusöl wird vielsach mit anderen Delen versfälscht, und kann man durch Weingeist leicht finden, ob und mit wie viel anderen Delen dasselbe verfälscht ist, weil sich ersteres schnell und vollständig auflöst, während bei den anderen Delen nur eine langsame und theilweise Lösung stattfindet.

Ricinus communis ift eine andere Sorte und ist als Abführungsmittel bekannt. Wie ich am Eingange Dieses bereits sagte, wird das Ricinusöl in der Parsümerien= und Seifen= sabrifation außerordentlich viel gebraucht.

Namentlich wird jest viel zu den gewöhnlichen ff. Cocosseisen (10 bis 15 Procent), zu feinen Mandelseisen, Glycerintransparentseisen 2c. angewandt.

7. Sonnenblumenöl (Oleum Helianthi).

Das Sonnenblumenöl wird aus den ölreichen Kernen der aus Sudamerika stammenden, bei uns in Garten meist

als Zierpstanze angebauten, in Rußland, Italien, Ungarn, Frankreich 2c. aber als Nutpflanze im Großen cultivirten gemeinen ober jährigen Sonnenblume (Helianthus annuus L.) gewonnen.

Bevor die Samen auf die bekannte, mehrfach angedeutete Weise vermittelst Stampf= oder Walzwerken zerkleinert und mit starken Schrauben=, Reil= oder hydraulischen Pressen gepreßt werden, werden sie auf einer sogenannten Schälmühle von ihren harzigen und färbenden Schalen befreit.

Kaltgepreßtes Sonnenblumenöl ist hellgelb, hat einen angenehmen Geschmack, der es vom besten Baumöl kaum unterscheiden läßt, und wird es daher zum Speisen verwendet. 100 Pfund Samen geben 18 bis 20 Pfund Del. — Warmsgepreßtes Sonnenblumenöl ist goldgelb und liefert 32 bis 35 Procent Ausbeute. Das specifische Gewicht des Sonnensblumenöls ist 0.926. Es trochnet langsam. Bei — 18° C. wird es ziemlich fest.

Das Sonnenblumenöl giebt schöne weiße Kernseifen und prachtvolle Schmicrseifen.

8. Sesamöl (Oleum Sesami).

Das Sesamol wird aus den ölreichen Samen des Sesam (Sesamum orientale L.), einer seit den ältesten Zeiten im Oriente und seit neuerer Zeit in Amerika cultivirten Delspflanze gewonnen.

Das Sesamöl wird auf die bekannte, mehrsach beschriebene Weise gewonnen. Kalt gepreßt, erhält man 34 bis 36 Procent hellgelbes Oel, welches im frischen Zustande einen scharfen, im abgelagerten Zustande aber einen angenehmen, milben Geschmack hat. Das Warmpressen ergiebt 45 bis 48 Procent Oel, während man durch Extraction 50 bis 53 Procent

gewinnt. Das gewöhnlich in den Handel gebrachte Sesamöl, welches für die Seisenfabrikation bestimmt ist, wird durch Warmpressen oder Extraction gewonnen; es hat eine goldgelbe Farbe und kommt dem Mohnöle an Geschmack nahe.

Das Sesamöl ist ziemlich bickslüssig und erstarrt bei 6° C. zu einer bicken, breitgen Masse. Sein specifisches Gewicht bei 15° C. ist 0.920.

Das Sefamöl wird vielfach zu Haaröl, in Frankreich zur Aufnahme von Blumengerüchen und zum Berschneiden der Olivenölseifen verwendet.

Das Sefamol giebt prachtvolle Seifen.

Bestimmung freier Sauren in den Belen.

Um zu ermitteln, wie viel freie Sauren in fetten Delen enthalten find, hat man zwei Methoden.

Bei dem erften Berfahren, welches darauf beruht, daß die fetten Dele, mit Ausnahme des Ricinusols, in Alkohol fast vollständig unlöslich sind, mahrend der lettere sehr leicht bie fetten Sauren und bas Glycerin loft, werben in einer Glasflasche, die 100 Rubikcentimeter faßt, 10 Gramm Del mit 50 Rubikcentimeter Alkohol von 90 Grad gemischt. Wenn der anfänglich trübe Alkohol bei einer Temperatur von 300 klar geworden ist, so becantirt man ihn in ein tarirtes Schälchen. Das Del wird bann noch wieberholt mit gleichen Mengen Alkohol gewaschen; gewöhnlich genügen vier Baschungen, mas zusammen 200 Rubikcentimeter Alkohol giebt. Es ift wünschenswerth, immer unter benfelben Berhältniffen zu arbeiten, um so leicht für diejenige Menge neutralen Fettes, welches fich mit ben fetten Gauren im Alkohol löft, eine Correctur anbringen zu können. Diese Menge kann ein- für allemal bestimmt werden, indem man

ein vollkommen neutrales Del derfelben Art mit Alkohol behandelt.

Sobald die fetten Säuren aus dem Del ausgezogen sind, wird letzteres, um die Spuren von Alfohol und Waffer zu verjagen, welche es etwa zurückhält, im Wafferbade erswärmt; darauf wird es gewogen.

Der Rückstand, welcher beim Abdampfen der alkoholischen Lösung bleibt, wird ebenfalls gewogen und giebt die Menge der fetten Säuren und des Glycerins, welche in dem unterssuchten Muster enthalten sind.

Das zweite Berfahren befteht barin, bag man bas zu untersuchende Del mit fohlensaurem Natron fättigt und bann in einem Extractionsapparate mit Aether auszieht. Das stearinsaure und palmitinsaure Natron sind in Aether vollfommen unlöslich: letteres loft nur bas neutrale Del und Spuren von ölfaurem Natron. Nachdem die Extraction beendet ift, wird der Aether abgedampft; der Rückstand giebt die Menge des neutralen Deles und des ölfauren Natrons. Beide kann man durch Waschen mit bestillirtem Wasser trennen. Die Menge des in Losung gegangenen ölfauren Natrons ist aber meist so gering, daß man das Waschen sparen und den Rückstand, der sich beim Abdampfen des Aethers ergiebt, magen fann. Um genaue Resultate zu erzielen, ift es felbswerftandlich nothwendig, daß das tohlensaure Ratron vollkommen neutral ift. Das Gemisch von Soda und Del wird in einem fleinen Glasschälchen gewogen; die beiben Substanzen bleiben bann 5 bis 6 Stunden miteinander in Berührung, und werden mahrend der Zeit wiederholt mit einem Glasstäbchen umgerührt. Nach Berlauf biefer Zeit fett man zu der Fluffigfeit das gleiche bis doppelte Bolumen eines Gemisches aus gleichen Theilen fein gemahlenen Bimsfteins oder Talkum. Run schüttelt man Alles burch und erhält fo

eine trockene Masse, die man in den Extractionsapparat bringt. Sodann giebt man in den Apparat, der circa 100 Kubikcentimeter sassen muß, 40 bis 55 Kubikcentimeter Aether und setzt ihn dann in Thätigkeit.

Die Extraction ist beenbet, wenn einige Tropfen bes abfließenden Aethers bei der freiwilligen Berdunstung in einem Porzellanschälchen keinen Kückftand lassen. Der Aether wird hierauf durch langsames Abdampsen, oder besser durch Destillation, verjagt, um ihn für eine spätere Untersuchung wieder benützen zu können, und wiegt man den Rückstand. Wenn man ein ganz genaues Resultat wünscht, so wird der Rückstand erst noch mit destillirtem Wasser gewaschen und muß er dann vor dem Wiegen eine Zeit lang im Wasserbade erwärmt werden, um die letzten Spuren Wasser zu vertreiben.

Die Fettsauren im Allgemeinen.

a) Chierischen Arsprungs.

(Talgfäure Stearinfäure], Margarinfäure, Glainfäure 2c.)

Alle Fette, sie mögen fest oder flussig sein, von Thieren oder Pflanzen herrühren, bestehen aus einer Säure, die mit einem anderen Körper verbunden ist, welchen die Chemiker Glycerin (Delsuc, Delzucker) benannt haben.

Diefe Saure ist jedoch in den verschiedenen Fetten nicht immer ein und diefelbe.

Entweder sie ist fest, und dann ist auch das Fett ein festes, oder sie ist flüssig, und dann ist auch das Fett ein stüfsiges, oder in einem Fette ist von der festen und flüssigen Säure durcheinander, und dann ist das Fett ein weiches, 3. B. das Schweinesett.

Die feste Saure ist Talgfaure, auch Stearinfaure genannt worben, weil sie meistentheils im Talge vorkommt; bie

flüssige Masse hat den Namen Oclsäure (Oleinsäure, Elainsäure) erhalten, weil sie meistentheils in den Oelen enthalten ist. Mit der Talgsäure besitzt eine andere seste Säure, die Margarinsäure genannt wird, große Aehnlichsteit. — Diese brei Säuren bilden, mit dem Glycerin vereinigt, die meistens von den Seisensabrikanten benutzt werdenden Fette und verstienen daher die besondere Ausmerksamkeit derselben.

Die in manchen Sorten von Fetten und Delen enthaltenen Säuren find zwar von den Chemikern als besondere Säuren mit anderen Namen unterschieden worden, allein in ihren Haupkeigenschaften stimmen sie ganz mit der Talgfäure und mit der Delfäure überein. Beiter unten, wo von den einzelnen Fettarten die Rede ist, sollen alle diese Säuren genannt werden.

1. Calgfäure.

Die Talgfäure ist vorzüglich im Hammels, Ochsens und Hirschtalg enthalten. Sie ist darin mit Glycerin verbunden, und wird diese Berbindung der Talgfäure mit Glycerin Stearin genannt.

Bereitung: Man verschafft sich die Talgsäure, wenn man gewöhnliche Talgseise mit Salzsäure erhitzt. In diesem Falle wird die Talgsäure von dem Glycerin abgeschieden, weil die Salzsäure eine stärkere Sänre ist. Nach dem Erkalten nimmt man die unreine Talgsäure heraus, wäscht sie ein wenig ab, löst sie in starkem siedenden Spiritus auf und läßt die Auslösung wieder kalt werden. Alsdann krystallisirt die Talgsäure heraus. Will man diese recht rein erhalten, so muß man sie einigemale in heißem Spiritus auflösen und krystallisiren lassen. Es bleibt dabei ein wenig Margarinsäure und Delsäure, womit die Talgsäure verunreinigt war, in der Flüssigkeit zurück.

Die jest überall im Handel vorkommenden Stearinterzen bestehen aus fast reiner Talgfäure.

Eigenschaften: Die Talgfäure ist fest und schmilzt erst bei 75° C., also noch eher, als das Wasser zum Sieden kommt. Die geschmolzene Talgfäure gesteht nach dem Erstalten zu einer aus glänzenden, weißen Nadeln bestehenden Wasse, welche sich settig anfühlt und sich zu Pulver zerveiben läßt. Die Talgfäure, sowie sie aus dem Spiritus heraustrystallisirt, hat das Ansehen von Blättern und Nadeln, die wie Perlmutter glänzen.

Die Talgfäure löft sich gar nicht im Wasser auf. Sie löst sich dagegen in Aether und in starkem siedenden Spiritus auf; sie hat weder Geschmack, noch Geruch.

Wenn sie geschmolzen, ober in Spiritus aufgelöst ist, so färbt sie das blane Lackmuspapier roth, gerade so, wie dies andere Säuren thun. — Sie verbrennt wie Wachs. Die Talgsäure verbindet sich mit den Alkalien (siehe Charakter berselben) zu den schon lange bekannten Seisen. In diesen Berdindungen hat die Talgsäure ihre fettige Beschaffenheit verloren, und die Alkalien sind nicht mehr scharf und ätzend. — Die Berbindungen der Talgsäure mit Natron und mit Kalisind auflöslich im Wasser. Mit Kalk bildet die Talgsäure eine im Basser unlösliche Berbindung: unlösliche Kalkseise oder talgsauren Kalk.

Mit den Metalloryden, z. B. Bleioryd (Bleiglätte), bildet die Talgfäure unauflösliche Verbindungen.

2. Margarinfäure.

Diese Säure findet sich nicht so häusig und in nicht so großer Menge in den Fetten als die Talgsäure. Auch die Margarinsäure ist in den Fettsäuren stets mit Glycerin verbunden und vorhanden, und wird diese Verbindung Margarin genannt. Fette, in welchen Margarinsaure vorzugsweise vorhanden ist, sind das Menschenfett, das Gänsefett, bas Entensett und das Baumöl.

Bereitung: Die Margarinsäure kann man aus der Talgsäure bereiten. Wenn man nämlich die Talgsäure eine Zeitlang stark erhitzt, so verwandelt sie sich fast ganz in Margarinsäure. Noch leichter kann man die Talgsäure in Margarinsäure verwandeln, wenn man die Talgsäure mit ihrem gleichen Gewichte Salpetersäure von 220 B. einige Minuten lang sieden läßt und nach dem Erkalten die obenaufschwimmende sette Säure zwischen trockenem Papier auspreßt, in starkem siedenden Spiritus auslöst und krystallisiren läßt.

Aus dem Schweinefett, Gänsefett, aus dem Baumöl, Balmöl, Balmfernöl, Cottonöl 2c. kann man ebenfalls die Margarinsäure (Palmitinsäure) erhalten, wenn man diese Fette in ägender Kalilauge auflöst.

Zu dieser Aussching setzt man eine Auflösung von essigsaurem Bleioxyd (Bleizucker) so lange zu, als ein Niederschlag entsteht. Dieser Niederschlag ist margarinsaures Bleioxyd. — Wenn man denselben mit verdünnter Schweselssäure kocht, so verbindet sich die Schweselssäure mit dem Bleioxyd; die Margarinsäure schwimmt nach dem Erskalten auf der Flüssigkeit und wird, wie die Talgsäure, gereinigt, indem man sie in heißem Spiritus öfters auflöst und herausktrystallisiren läßt.

Eigenschaften: Die Margarinsäure besitzt mit der Talgsäure die allergrößte Aehnlichkeit und kann daher kaum von derselben unterschieden werden. Sie schmilzt jedoch leichter als die Talgsäure, nämlich schon bei 60° C.

Aus der reinen Margarinfäure lassen sich ferner Lichter fabriciren, welche im Ansehen den Lichtern aus Stearinfäure gleichkommen, jedoch leichter abkließen.

3. Delfaure (Clain). Dleinfaure.

Die Delfaure kommt vorzugsweise in allen Delsorten vor, in geringerer Menge in den Talge und Schmalzsorten. Auch die Delfaure ist in den Fetten immer mit Glycerin verbunden, und diese Berbindung heißt Olein.

Bereitung: Wenn man die Delfäure für sich allein abscheiden will, so geht dies am leichtesten, wenn man eine aus fettem Mandelöl fabricirte Seise mit verdünnter Schwesels fäure kocht. Nach dem Erkalten schwimmt eine seste Säure auf der Flüssigigkeit, welche unreine Delsäure ist.

Man erwärmt dieselbe einige Stunden lang mit ihrem halben Gewichte sein geriebenen Bleiweißes und vermischt nachher Beides mit noch einmal so viel Aether, als das Ganze beträgt, und läßt es 24 Stunden stehen. Der Aether löst in diesem Falle eine Verbindung von Oelsäure und Bleioryd auf. Wenn man diese Auflösung abgießt und dann Salzsäure hinzusett, so verbindet sich diese mit dem Bleioryd und bildet damit einen unlöslichen Bodensatz, über welchem die Oelsäure schwimmt, nur noch mit Aether vermischt.

Man scheidet beibe von dem Bodensage ab und erhigt sie, wodurch der Aether verjagt wird und die Delfäure ziemslich rein zurückbleibt. Sie ist nur noch gelb gefärbt. Will man sie ganz rein und farblos haben, so muß sie noch weiter gereinigt werden, was hier anzusühren zwecklos ist.

Im Großen wird die Delfaure selbstwerständlich auf andere Beise gewonnen.

Eigenschaften: Die Delfaure ift nicht fest, wie bie Talgfaure und bie Margarinsaure, sondern fluffig, wie Del.

Sie ift gewöhnlich gelblich gefärbt und nur, wenn sie ganz rein ist, farblos. Die Delsäure röthet start das blaue Lackmuspapier. Sie hat einen schwachen Geruch, einen scharfen Geschmack und löst sich in starkem Spiritus auf.

In der Kälte gesteht auch die Delfäure zu einer Masse, . die aus lauter feinen Spiegen besteht.

Berhalten ber Talgfäure, Margarinfäure und Dels fäure zu den Alfalien und Metallornden.

Fettsäuren: Die brei genannten Säuren wollen wir im Allgemeinen unter dem Namen der Fettsäuren begreifen. Sie sind in ihrem Verhalten gegen Alkalien einander sehr ähnlich, so daß es am bequemsten ist, sie in dieser Hinsicht gemeinschaftlich zu betrachten.

Berfeifung: Die Fettfäuren verbinden fich mit den Alfalien, und biefe Berbindungen werden Seifen genannt.

Den Vorgang, in welchem eine Fettsäure mit einem Alkali verbunden wird, nennt man Verseifung. Das hauptsächlichste Geschäft des Seisensieders besteht nun darin, Fett und Alkalien so vorzubereiten und zusammenzubringen, daß eine vollständige Verseifung stattfindet. Die Fettsäuren verbinden sich unter Umständen gleich leicht mit den Alkalien. Die reinen Fettsäuren verbinden sich sowohl mit den reinen (ätzenden oder kaustischen Alkalien), als auch mit den kohlenssauren Alkalien.

Wenn man daher 3. B. reine Talgfäure mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron erhitt, so wird die Kohlensaure, welche eine sehr schwache Säure ist, von der Talgfäure ausgetrieben und verursacht, da sie in luftförmigem Zustande entweicht, ein Schäumen und Aufbrausen der Flüssigfeit. Die Talgfäure verbindet sich jett mit dem Natron zur Seise. — Aus diesem Umstande ist zu erklären, daß zur Bereitung der Elauseise (Oleuseise) von reinem Elaun weniger Kalk gebraucht wird, als zu anderen Seisen.

Seifenbildungsproceg. Wenn bie Fettfauren nicht, wie früher gesagt, im reinen und freien Buftanbe, sonbern

mit Glycerin verbunden sind, so verbinden sie fich weniger leicht mit ben Alfalien. So tann man 3. B. eine ftarke Auflösung von fohlensaurem Ratron (Soda) stundenlang mit Tala fieden laffen, ohne daß fich ctwas verfeift. Wenn man aber dem Alfali die Rohlenfaure entzieht, respective durch Ralf basselbe ätend macht, fo hat bas ätende Natron eine größere Berwandtschaft zu der im Talge enthaltenen Talgfaure als das Gincerin. Diefes lettere wird baher abgeschieden, während das Natron fich mit der Talgfäure verbindet und Seife bildet. Man nennt diesen Borgang den Seifenbildungsproceg, (Berfeifungsproceg). Biele find ber Meinung, daß durch ben Seifenbildungsproceg die Talgfäure erft aus dem Talge entstände; allein dies ift unrichtig; die Talgfäure ift, wie eben gefagt, in dem Talge bereits enthalten. Durch atendes Natron wird fie aber aus ihrer Berbindung mit dem Gincerin ausgeschieden.

Seifen : Eigenschaften. In den Berbindungen von Fettsäuren mit Alkalien, das ist in den Seifen, haben die Fettsäuren durchaus ihre settige Beschaffenheit verloren, während gleichzeitig die Alkalien ihre ätzende Eigenschaft eingebüßt haben.

Die Berbindungen nun, welche vorzugsweise aus der Talgfäure mit Natron oder Kali entstehen, werden Talgsseifen genannt und sind härter als die Verbindungen der Delsäure mit Alkalien, welche Delseifen genannt werden.

Sämmtliche Natron- und Kaliscisen sind auflöslich in Wasser und Weingeist. Die Berbindungen der Fettsäuren mit Natron sind härter als die Berbindungen des Kalis mit denselben Säuren. Diese Berbindungen haben die Chemiker als settsaures Natron, settsaures Kali bezeichnet.

Ralkseisen. Die Fettsäuren verbinden sich auch leicht mit Aetkalt (gebranntem Ralk), allein die Kalkseise ist

unlöslich im Wasser und kann baher zum Waschen nicht benutzt werden.

Wenn eine Auslösung von Natron oder Kaliseise mit einer Flüssigkeit vermischt wird, die Kalk enthält, so entsteht unlösliche Kalkseise, die sich in Flocken ausscheidet. Man sagt alsdann, die Seife gerinnt.

Das meiste fließende Wasser, Brunnen- und Cisternenwasser, namentlich solcher Gegenden, die Kalkboden haben, enthält Kalk oder Salz aufgelöst und zersett daher die löslichen Seifen, weshalb sie zum Waschen untauglich sind. — Das Verseisen des Talgs durch Aetkalk sindet in der Stearinkerzensabrikation statt.

Alle fettsauren Alkalien (Seisen) werden zersetzt durch alle übrigen Säuren, welche stärker sind, als die Fettsäuren, z. B. Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Essigsäure. Bermischt man eine Auflösung der Seise mit einer dieser starken Säuren, so vereinigt sich diese letztere mit dem Alkali der Seise, weil sie eine größere Berwandtschaft zu demselben hat als die Fettsäure, die rein abgeschieden wird. In dem Borhergehenden haben wir gesehen, daß man sich dieses Umstandes zur Darstellung der Talgs, Margarins und Delsäure bedient. Folglich, wenn man eine Auslösung von talgsaurem Natron (Talgsodaseise) mit Schweselsäure vermischt, so erhält man schweselsaures Natron, und die Talgsäure wird abgeschieden. Ober, wenn man ölsaures Kali (Schmierseise) mit Salzsäure vermischt, so erhält man salzsaures Kali, und die Delsäure schwimmt obenaus.

Talgpflaster. Die Fettsäuren verbinden sich auch mit Metalloryden, namentlich mit dem Bleioryd (Silberglätte, Mennige, Bleiweiß) zu unauflöslichen Verbindungen von Delsäure mit Bleioryd und werden unter dem Namen Bleisweißpflaster häufig gebraucht.

4. Glycerin (Gelfuß). *)

Vorkommen. Das Glycerin kommt in allen festen und flüssigen Fettförpern vor. Es ist daher stets mit einer der oben beschriebenen Fettsäuren verbunden, also entweder mit Talgsäure, oder mit Margarinsäure, oder mit Elaunsäure.

Bereitung. Das Glycerin tann leicht von den sogenannten Fettsäuren abgeschieden und für sich allein dargestellt werden. Es giebt verschiedene Arten, um dies zu bewertstelligen; am Besten geschieht es auf folgende Weise:

Man nimmt Baumöl und kocht es mit fein gepulverter Bleiglätte unter Zusatz von etwas Wasser so lange gelinde, bis die in dem Baumöl enthaltene Oelsäure sich von dem Glycerin trennt und sich mit der Bleiglätte zu einem Pflaster verbindet.

Hierbei muß man wohl Acht geben, daß bei diesem Kochen das Wasser niemals verdampse, und deswegen muß man immer von Zeit zu Zeit ein wenig frisches Wasser hinzuthun. Das Glycerin löst sich im Wasser auf, und wenn man Alles erkalten läßt, so kann man diese Auflösung von dem sesten Pflaster abgießen. Sie ist gefärbt und kann gereinigt werden, wenn man sie mit Kohlenpulver kocht und wieder siltrirt. Alsdann erwärmt man die Auflösung des Glycerins in Wasser, wodurch das Wasser verdampst und das Glycerin zurückbleibt. Die Darstellungsweise im Großen werden wir später in einem besonderen größeren Artikel kennen lernen. Die Eigenschaften wollen wir hier ebenfalls kurz beschreiben.

Eigenschaften. Das Glycerin ift bicffluffig, beinahe wie Honig, und entweber gang farblos, ober ichwach gelb

^{*)} Wir fommen in einem besonderen Artikel aussührlich darauf zu sprechen

gefärbt. Es hat keinen Geruch, aber einen süßen Geschmack. Es löst sich leicht in Wasser und in Spiritus auf, dagegen läßt es sich nicht mit Aether vermischen. Das Glycerin kann nicht, wie andere süße Stoffe, in Gährung gebracht werden. Benn es angezündet wird, brennt es mit heller Flamme und kann es daher als Beleuchtung dienen. Das Glycerin versbindet sich allein nicht mit den Alkalien, wohl aber mit den Säuren.

Wir haben schon gesehen, daß alles Fett, so wie es in der Natur vorkommt, eine Berbindung von Glycerin mit Talgsäure, Stearin genannt wird; daß serner die Berbindung von Glycerin mit Margarinsäure Margarin, und die Berbindung von Glycerin mit Delsäure Olein (Clain) genannt wird; daher kann man auch sagen: Alle Fette bestehen entweder aus Stearin und Margarin, oder aus Olein, oder aus einem Gemenge dieser drei Stoffe.

Stearin (stearinsaures Glycerin). Der reine Hammeltalg ist fast lauter Stearin, mit ein wenig Margarin und Olein. Will man das Stearin ganz rein für sich darstellen, so kocht man 17 Theile Hammeltalg mit 8 bis 10 Theilen Aether.

Der Aether löst bas Stearin auf, welches nach bem Erkalten herauskrystallisirt, während Margarin und Olein aufgelöst bleiben.

Das Stearin erhält man in weißen Blättchen, die wie Perlmutter glänzen, keinen Geruch und Geschmack besitzen und bei 62° C. schmelzen.

Das Stearin ist in kaltem Wasser nicht löslich; bagegen löst es sich in starkem Spiritus und am leichtesten in siedendem Wasser auf.

Unrichtigerweise werden jest die im Handel vorkommenden Lichter Stearinkerzen genannt.

Wie wir aber aus Borstehendem ersehen haben, werden dieselben aus Talgsäure fabricirt, weshalb sie eigentlich Talgsfäures oder Stearinsäurelichter genannt werden sollten.

Margarin (margarinsaures Glycerin). Es ist angeführt, daß in dem Menschens, Entens und Gänsesett, sowie in dem Olivenöl 2c. die Margarinsäure mit dem Glycerin versbunden vorkommt; allein man kann das Margarin nicht ganz von dem Olein trennen, welches immer noch damit verbunden ist und große Affinität zu demselben hat.

Olein (ölsaures Glycerin). Das Olein kann man erhalten, wenn man ein fettes Oel, z. B. Baumöl, in die Kälte stellt.

Das Benige von Stearin und Margarin, welches das Baumöl enthält, gefriert alsdann, und wenn man die gestandene Masse an einem kalten Orte auspreßt, so fließt blos das Olein ab. Es ist flüssig und sieht wie gewöhnliches Oel aus.

In der folgenden Tabelle ist der Gehalt verschiedener Fettsorten an Stearin und Olein angegeben:

100 Thle. frifche Butter enthalten im Winter 60 Dlein, 40 Stearin

100	,,	" " im Sommer 37						r 37	,,	63	,,
100	"	Ochsenmark	"					24	,,	76	"
100	,,	Sänsefett	,,				•	61	"	29	,,
100	,,	Entenfett	,,					72	"	28	,,
100	"	Rindstalg	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •					25	"	75	,,
100	**	Hammeltalg	,,					22	"	7 8	,,
100	"	Pferdefett	"					65	"	35	11
100	.,,	Schweinefett	,,					62	"	28	"

b) Vegetabilischen Ursprungs.

(Balmöl=, Balmfernöl=, Baumöl= und Cottonölfettfaure 2c.)

Wir haben im Borstehenden die bekanntesten Fettsäuren, welche im Talge enthalten sind, beschrieben und gehen nun zu den Fetts und Oelsäuren, welche in den Pflanzensetten enthalten sind, über, denn die Berarbeitung der Fettsäuren, respective die vermittelst Autoclaven behandelten Neutralsette und Oele, als Palmöl, Palmsernöl, Cottonöl, Olivenöl 2c., bei welchen das Glycerin als werthvolles Nebenproduct abgeschieden wird, gehört unstreitig zu den wichtigsten Ersindungen, welche in neuerer Zeit in der Fettindustrie gemacht worden sind.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß diese Berbefferung in unserer Branche noch eine große Zukunft zu erwarten hat.

Es ist aber auch eine allbekannte Thatsache, daß alle Neuerungen anfangs mit Mißtrauen angesehen werden, und daß der Einführung derselben oft vielsache Hindernisse in den Weg gestellt werden, ja daß sogar bisweilen Unberusene sich veranlaßt finden, über berartige Neuerungen den Stab zu brechen und ohne alle Fach- und Sachkenntniß, ja ohne Ueberlegung, dagegen zu Felde ziehen, und zwar nur deshalb, weil es eben Neuerungen sind.

Die Beranlassung, die Neutralsette zu spalten, mag wohl in erster Linie die Glyceringewinnung gegeben haben, benn es leuchtet jedem Seisenfabrikanten ein, daß die Glyceringewinnung aus den Neutralsetten einsacher und vortheilhafter ist, als aus den Unterlaugen.

Wir waren von jeher für Spaltung der Fette, denn die Resultate und Erfolge, die durch Verseifung der Fettsäuren entstehen, sind von ganz besonderem Werth.

Leider ist nicht jeder Seifenfabrikant in der Lage, die Spaltung der Neutralfette in seiner Fabrik vornehmen zu

fonnen, weil ihm die hierzu nothigen Ginrichtungen, als Dampf- einrichtung und Autoclaven, fehlen.

Es ist daher wohl gewiß mit Freuden zu begrüßen, daß es bereits einige große Fabriken giebt, welche die Spaltung der Neutralfette im Großen eingerichtet haben.

Zunächst hatte man sein Augenmert auf Palmöl gerichtet, und kam diese Fettsäure zuerst im Jahre 1882 unter den Namen: Gebleichtes und gehärtetes Palmöl, Palmölsett, Palmölsettsäure, Palmitinsäure in dem Handel vor. So viel uns bekannt, war die erste Fabrik, welche diesen neuen Artikel auf den Markt brachte, die Firma: Stettiner Stearinkerzen- und Seifenfabrik Bommerensdorf.

Die Palmölfettfäure ift ein weißer, geruchloser Fettförper, welcher fast die Festigkeit von Talg hat.

Der Umstand, daß die Palmölfettsäure keinen an das Balmöl erinnernden Geruch, weder während, noch nach der Berseifung hat, serner, daß die Berarbeitung derselben noch manchen Seisensabrikanten unbekannt ist, hat einzelne Seisenssieder zu dem irrigen Glauben geführt, daß die Palmölfettsjäure nicht aus Palmöl, sondern aus Palmternöl dargestellt würde, wodurch die Seisensabrikanten von den Berkäusern übervortheilt würden. Dem ist aber nicht so; obgleich es wohl richtig ist, daß die Palmölsettsäure keinen Palmölsgeruch hat.

Diese Eigenschaft verliert ein jedes Neutralfett, wenn es in Fettsäure umgewandelt wird. Dies liegt in der Sache selbst und sollte jedem Seisenfabrikanten bekannt sein.

Außer der Palmölfettsäure giebt es noch Balmfernölfettssäure, Olivenfettsäure, Cottonölfettsäure 2c., und hoffentlich liegt die Zeit nicht mehr fern, daß auch andere Neutralsette des Thierreichs, die zur Seifenfabrikation verwendet werden, in Fettsäuren gespalten werden.

Betrachten wir alle hier genannten Fettsäuren, so werden wir finden, daß die Clainsäure das Nebenproduct der bei der Stearinkerzensabrikation von den festen Körpern abgeschiebenen flüssigen Delfäure ist; verschieden in Farbe, Qualität und im Breise.

Das burch Saponification gewonnene gelbe, respective blonde Elain ift selbstverständlich etwas theurer, als das destillirte; man kann aber dasselbe nicht allein zu Schmierseifen, sondern auch zu Riegelseifen verwenden.

Daß das dickere, stearinreichere Elain, welches durch Saponification gewonnen wird, festere Seisen geben muß, als das destillirte, ist selbstredend, doch darf hierbei nicht unserwähnt bleiben, daß es leider noch Seisensieder giebt, welche diese neuen Fettsäuren nicht, oder nicht richtig verarbeiten können.

Da in unserer Fachliteratur noch kein Werk erschienen ist, überhaupt keine Zeitung — die "Seifensiederzeitung" außegenommen — existirt, welche die Spaltung der Fette mittelst Autoclaven besprochen und die Verseifung der Fettsäuren beshandelt hat, so dürfte eine außführliche Abhandlung hierüber sehr erwünscht sein.

Die Verseifungsverfahren, respective Verwendungen der verschiedenen neuen Fettsäuren zur Seifenfabrikation werden wir ausführlich in dem Abschnitte, welcher die Seifenfabrikation enthälf, bringen.

Die Palmölfettsäure und die Palmkernölfettsäure, welche den afrikanischen Oelen gleichen Namens entstammen, sind in Folge der fortwährenden Ariege der Eingeborenen zwar etwas im Preise gestiegen, allein sie liefern trotzem immer noch billigere Seisen, als die Neutralsette, von denen sie gewonnen werden.

Die Palmölfettfäure ift, wie bereits bemerkt, vollkommen weiß, geruchlos und fester, wie das Neutralfett, aus dem es

gewonnen wird, mährend die Palmkernölfettsäure zwar ebensfalls weiß und geruchlos, aber von weicherer Beschaffensheit ift als das Neutralfett, woraus sie dargestellt wurde.

Diesen beiben Fettsäuren sowohl, als auch ber Baumölssettsäure, Cottonölsettsäure 2c. ist nur das Glycerin entzogen und bestehen sie demnach hauptsächlich aus Palmitins (Margarins) und Clainsäure (Oleinsäure). Ebenso verhält es sich mit der Baumöls (Olivenölsettsäure), Cottonölsettsäure 2c.

Die erstere hat die Consistenz von Schweinesett und ist von schwach gelblichgrüner Farbe, ohne Geruch und Gesschmad; die Cottonölsettsäure ist bei gewöhnlicher Temperatur etwas weicher wie erstere, von gelblicher Farbe und hat einen starten, ranzigen Geruch.

Die Spaltung der Neutralfette behufs der Glycerins gewinnung und freier Fettsäuren geschieht vermittelft Autoclav.

Es muß noch vorausgeschickt werden, daß bei der Spaltung der Fette durch vielfache Untersuchungen sich herausgestellt hat, daß man die zur Verseisung dienende Kalfmenge bei Unwendung eines höheren Druckes bedeutend vermindern kann.

Aus allen diesen Versuchen, die später erweitert wurden, entwickelte sich die Methode der Autoclavenverseisung. Ihre praktische Aussührung ist folgende (siehe Fig. 19):

In dem hölzernen Bottich A wird das Fett oder Oel mit einem Zusatz von 10 Procent Wasser, dünner Kalkmilch und einer 10° B. haltenden Natronlauge unter beständigem Umrühren und Hinzuleitung von Dampf geschmolzen. Die Kalkmilch enthält eirea 3 Procent Aetkalk; die Natronlauge 1 Procent Aetgnatron von der zu zersetzenden Fettmenge.

Der Zusatz von Natron beschleunigt die Operation badurch, bag die gebildete Natronseife in Wasser löslich ist. Hat man ben Dampf circa 1 bis 11/2 Stunden einströmen lassen, so

sperrt man ihn ab und läßt die Masse durch das Rohr e in den Autoclav B einfließen.

Dieser ift ein aus sehr reinem und starkem Rupfer verfertigter Chlinder, der mit einem Rührwerk d versehen ist.

Er hat einen Ueberdruck von 10 Atmosphären auszushalten. Man kann das Rührwerk auch weglassen; jedoch besschleunigt dasselbe nach den gemachten Erfahrungen die Zerssehung ungemein.

Sobald der Autoclav gefüllt ist, stellt man durch das Rohr b Damps von circa 8 bis 10 Atmosphären Uebersdruck, der von einem, zu diesem Zwecke besonders construirten Dampskessel geliesert wird, in den Apparat und setzt das Rührswerk in Bewegung. Das Thermometer e dient zur Messung der im Autoclav herrschenden Temperatur; das Manometer f zur Messung der Spannung, die man stets auf 8 bis 10 Atmosphären Ueberdruck erhält.

Nach 4 bis 5 Stunden stellt man den Dampf und das Rührwerk ab, läßt kurze Zeit absetzen und öffnet dann den Dampshahn h. Das am Boden befindliche glycerinhaltige Wasser wird zuerst heraus und nach dem Sammelgefäße gedrückt.

Sobald die Kalkseife erscheint, schließt man Hahn h und öffnet Hahn i. Der Dampfdruck befördert dann die Seifenmasse nach den Zersetzungskufen, wo die Basen vermittelst Schwefelsaure entsernt werden.

Natürlich ist nun, da statt 15 Procent dem gewöhnslichen Versahren gegenüber nur 3 Procent Kalf und 1 Prosent Aufnatron zur Zersetzung der Neutralsette angewandt wurden, auch der Verbrauch an Säure ein dementsprechend bedeutend geringerer.

Die Seifenmasse wird, wie icon angedeutet wurde, in bie sogenannten Bersetzungstufen gebracht, Dampf zugelaffen

und mit verdünnter Schweselsäure zersett. Es entstehen Fettsäuren und schwefelsaurer Kalt. Wo Schwefelsäure billig zu haben ist, wendet man diese an. Dieselbe hat den Vortheil, daß das gebildete Chlorkalium in der Flüssigkeit gelöst bleibt und so keine Kalkseife leicht unzersett bleiben kann, wie bei der Schwefelsäure, wo der Ghpsniederschlag (schwefelsaurer Kalk) oft Kalkseifenpartikelchen zurüchfält. Es sei hierbei bemerkt, daß sich die sogenannte Kammersäure weniger zweckmäßig zur Zersetung der Seisenmasse eignet, als die englische Schweselssäure, da sie stets einen kleinen Gehalt an Salpetersäure hat, die der Ausbeute an Fettsäuren Eintrag thut. Wie bereits erwähnt, sindet die Zersetung der Seisenmasse, ebenso wie ihre Vildung, unter Kochen der Masse statt, was vermittelst direct einströmenden Dampses bewirft wird.

Wenn sammtliche Seifenmasse zerset ift, so sperrt man ben Dampf ab und überläßt fie ber Rube.

Am Boden scheidet sich dann der gebildete Gyps ab; darüber steht eine, die überschüssige Säure und etwas ge-lösten Gyps enthaltende Flüssigkeit und obenauf die schwimsmende, heiße, flüssige Masse der Fettsäuren.

Diese werden nun vermittelst Ablaßhahns oder burch Abschöpfen von den beiden unteren Schichten getrennt, zuerst noch einmal mit einer 12° B. haltenden Schweselsäure geswaschen, um die letzten Spuren von Kalk aus den Fettsfäuren zu entfernen und dann mit kochendem Wasser, um sie von jeder Spur Schweselsäure zu befreien. Ist diese Operation vollendet, so kann zur Kerzensabrikation geschritten werden, falls die Fettsäuren nicht für die Seisensabrikation bestimmt sind.

Die Ausbeute an fetten Säuren schwankt zwischen 92 und 97 Procent. Dieselbe ist abhängig von der Art, Reinheit und Behandlung der Neutralsette. Alte Dele und Fette bestehen schon oft zum größten Theile aus Fettsäuren. Die Ausbeute an festen Säuren richtet sich nach der Härte und Beschaffenheit der Neutralsette. Rindertalg hat durchschnittlich 50 bis 52 Procent, Hammeltalg sogar circa 60 Procent seste (Stearinsäure), Palmöl hat circa 45 bis 46 Procent seste Säure (Palmitinsäure), Olivenöl und Cottonöl enthalten circa 28 bis 30 Procent Palmitins und Margarinssäure.

Wir waren von jeher für Verarbeitung der Fettfäuren und haben an dieser Stelle die Gründe klargelegt, weshalb wir uns für dieselbe interessiren.

Wir haben uns in jenen Abhandlungen dahin ausgesprochen, daß zur Berseifung der Fettsäuren kohlensäurearme Aetslaugen, also solche Laugen verwendet werden müßten, welche weniger ätzend sind, als man solche zum Berseifen der Neutralsette, die bekanntlich auch nicht ganz kaustisch sein dürfen, verwendet.

Wir sind daher auf den uns früher vielsach gemachten Einwurf vorbereitet, daß man mit kohlensäurereicher Aetslauge weder Schmiers, noch Riegelseisen fabriciren kann. Andererseits giebt es wieder Stimmen, welche mit Zahlen beweisen, daß die Berwendung kohlensäurereicher Aetslauge zum Sieden das Interesse des Seisensieders geradezu schäbigt. — Wir bitten hier Sieden und Kürzen zu trennen. In England und Amerika, und hier und da in Oesterreich und in Deutschland, wird zum Berseisen der Neutralsette kohlensäurefreie Aetslauge gebraucht; wie uns hinlänglich bekannt ist, beruht dieses Berssahren nur auf ausgesalzenen Seisen, nicht aber auf Leimseisen.

Ohne jedoch dem Urtheile der geehrten Leser vorzugreifen, wollen wir uns beschränken, das Verhalten der Fettkörper gegen ätzende und kohlensaure Alkalien kurz barzulegen:

Die neutralen Fette bestehen aus Fettfäure und einem Uether, bem Actherradical.

Kommen Achalkalien, Fett und Wasser unter geeigneten Berhältnissen in Berührung, so werden die Fette von dem Achalkali disponirt, so daß sie sich in beide Bestandtheile spalten und auf 3 Acquivalente 6 Acquivalente Wasser aufnehmen.

Drei Aequivalente Wasser gehen in die Zusammensetzung ber Fettsäure über, welche sich mit dem Alkali zu Seife versbinden, während drei Aequivalente mit dem Aetherradical Glycerin bilben.

Rohlensaure Alkalien bewirken — wie bereits im Abschnitt "Berseifung der Fette" bemerkt — unter benselben Bedingungen biese Spaltung ber Fette nicht.

Wir dürfen dreift behaupten, daß es wohl wenig Seifenfabrikanten und Chemiker giebt, die so viel Untersuchungen
und Bersuche mit Neutralfetten und Fettsäuren gemacht haben,
wie Verfasser dieses Werkes, und wenn uns von gewisser Seite auch zu öfterenmalen darüber Borwürfe gemacht wurden,
daß wir die Fettsäuren in die Seifenindustrie eingeführt
haben, so werden und müssen unsere Gegner doch offen und
ehrlich bekennen, daß die Einführung der Fettsäuren und die
gründliche Anleitung zur Verseifung derselben für die gesammte
Fett= und Seisenindustrie von ganz bedeutendem Werthe ist
und noch eine große Zukunst zu erwarten hat.

Alle fetten Dele und Fette, ob sie nun dem Thier- oder Bflanzenreiche entstammen, enthalten freie Fettsäuren; manche mehr, manche weniger. Je älter ein Fettförper wird, desto mehr freie Fettsäuren enthält er.

Nehmen wir beispielsweise das Lavatöl und Sulfuröl an, welche seit neuerer Zeit anstatt Cottonöl zur Seifensabrikation vielsache Verwendung finden. Diese dunkelgrünen dicken Dele, welche aus stark vergohrenen und versaulten Oliven und den letten Pregrückständen der besseren Olivenöle

mittelst Extraction gewonnen werden, sind nach unseren neuesten Untersuchungen fast reine Fettsäuren. Sie verbinden sich außerordentlich schnell und leicht, und lassen sich ebenso gut mit kohlensauren, als kaustischen Laugen verseifen.

Von ersteren werden die Seisen ziemlich weich, während man mit kaustischen, respective noch kohlensäurehaltigen Aetslaugen eine schöne, seste, griffige Kernseise erhält. Durch die vielseitige Verwendung, und namentlich durch die damit erzielten höheren Ausbeuten, haben sich die Pflanzenölsettsäuren sehr schnell in die Seisensabrikation eingeführt. Um diese Fettsäuren zu Textisseisen zu verarbeiten, giebt man, wie bei allen anderen Seisen, welche aus Fettsäuren fabricirt werden, zuerst die zu dem ganzen Ansatz ersorderliche Lauge in den Kessel, erhitzt sie mittelst Dampses oder Kesselseuer, je wie man die Sinrichtung hat, auf 70 bis 80° R. (Siedepunkt), und giebt nach und nach die Fettsäure hinzu.

Die Lauge muß möglichst concentriet, nicht unter 200 B. stark sein, und muß, wie bereits bemerkt, niedriger im Ralfverhältniß stehen, wie eine Siedelauge, welche man zum Sieden der Eschwegerseife verwendet.

Die Berfeifung erfolgt augenblicklich.

Wir glauben im Vorstehenden die Spaltung der Neutralsfette in Fettsäuren mittelst Autoclav, sowie die Verseisung derselben im Allgemeinen klargelegt zu haben.

Andere zur Seifenfabrikation nothige Lettstoffe. 1. Sarz (Kolophonium).

Das Harz wird aus dem Terpentin, einem Gemenge von Terpentinöl und Harz, gewonnen. In Gegenden, woselbst viel Nadelholz, z. B. in Frankreich und namentlich in Amerika, werden Einschnitte in die Rinde der Bäume gemacht, das herausquellende Harz gesammelt und in Destillirblasen bestillirt. Wird die Destillation ohne Wasser vorgenommen, so führt das zurückbleibende Harz den Namen Kolophonium. Das Kolophonium enthält 2 bis 3 verschiedene Säuren, nämlich die Silvinsäure, die Pininsäure und die Pimarsäure; letztere aber nur dann, wenn Terpentin von Pinus maritima abstammte.

Das Kolophonium kommt in verschiedenen Qualitäten in den Haudel; es giebt hellgelbes, sogenanntes raffinirtes Harz, durchsichtig und von weißlicher Farbe, sowie dunkelgelbes bis braunes. Alle Harzsorten sind spröde, von muscheligem Bruch, riechen oft mehr oder weniger stark nach Terpentinöl; das specifische Gewicht des Kolophoniums ist 1.08.

Das Harz ist in Spiritus, Aether, in fetten und stüfsigen Delen löslich. Sein Schmelzpunkt ist bei 134° C.; bei stärkerem Erhigen färbt es sich dunkler.

Obgleich das Harz ein eigentliches Fett nicht zu nennen ist, so verseift es sich bennoch, namentlich mit starken Laugen. Die Seise wird aus purem Harze weich. — In der Seisensfabrikation wird es als Zusatz zu den Fettkörpern verswendet, und zwar nimmt man auf 100 Pfund Fett 10 bis 120 Procent Harz (siehe Harzseifen).

2. Bakufine.

Die Bakusine ist ein eigenthümliches, geruchloses, bides, sprupartiges Mineralöl, welches außer verschiedenen Gigensichaften auch die besitzt, daß es sich, ähnlich wie jedes Thiers und Pflanzensett, verseisen läßt.

Biele Seifenfabrikanten werben beim Lesen bieses Artikels sich wohl kaum eines Lächelns erwehren können, und nicht

mit Unrecht, benn wir haben stets barauf hingewiesen, baß sich Mineralole im wahren Sinne bes Wortes nicht verseisen saffen; sie gingen vielmehr mit ben Fetten, respective Seisen, eine mechanische Verbindung ein, ohne ein Atom Lauge aufzunehmen.

Bei der Bakusine verhält es sich jedoch ganz anders, benn dieses Del verseift sich im wahren Sinne des Wortes mit Laugen und bildet Seife, wovon sich jeder Fachmann selbst überzeugen kann, wenn er in ein abgewogenes Quantum, wir wollen 100 Gramm annehmen, 25= bis 26grädige Lauge hinzurührt.

Es findet hierbei ein chemischer Proceß, ähnlich wie bei der Verseifung von Thier- und Pflanzensetten, statt, nämlich eine thatsächliche Verseifung des Mineralöles mit der Lauge. Daß eine wirkliche Verbindung, respective Seisenmasse, gebildet wird, geht schon aus der Thatsache hervor, daß dieser Seisensleim keine Fettslecken mehr macht, sondern schwach alkalischschmeckt, ohne zu stechen, und daß die Seise selbst nach längerer Zeit keine Lauge gehen läßt.

Die Eigenschaft der Verseifbarkeit dieses Deles ift neben der außerordentlichen Billigkeit für die Seisenfabrikation von bedeutendem Werthe und hat nicht allein für die Seisensindustrie, sondern auch für die Textilindustrie noch eine große Zukunft zu erwarten, da es erstens geruchlos, absolut harz und säurefrei (es picht nicht) ist und zweitens sich in der Walke bedeutend leichter auswaschen läßt, wie Baumöl oder Elain.

Zwar giebt Bakusine keine feste Riegelseife, wohl aber läßt sie sich als Zusatz von 10 bis 25 Procent zu fast allen festen Riegelseisen vortheilhaft verwenden.

Eine Gigenthumlichkeit ber Bakufine besteht noch barin, bag fich biefelbe nicht buntel verseift, wie zu erwarten ift,

sondern, daß die Verseifung eine schwach gelbliche Farbe erhält, welche beim Verlause des Siedens fast gänzlich versichwindet und ein kleiner Zusatz von 10 Procent zu weißen Seifen diese kann merklich verändert.

3. Glycerin und seine Bermendung.

Chemische Formel: C3 H8 O3.

Dieser neue Zukunstsartikel wurde von Scheele im Jahre 1779 entbeckt, weshalb man ihm den Namen Scheele's Süß beilegte.

Das Glycerin, Delzucker oder Delsüß, wie es oft genannt wird, ist ein süßschmeckender, geruchloser, gelblicher, nicht krystallisirbarer Körper, kommt in allen Delen und Fetten des Pslanzen- und Thierreichs vor und wird bei der Stearinskerzenfabrikation als Nebenproduct gewonnen. Bei dieser Geslegenheit wollen wir nicht unerwähnt lassen, daß bei der Methode der Stearinkerzenfabrikation durch Anwendung von Schwefelsäure das Glycerin zum größten Theile zerstört wird, während man es durch die ältere Methode der Verseisung der Fette in so dünner wässeriger Lauge gewinnt, daß das Laugenaräometer kaum darauf wirkt. Bei Hochdruckdampsanwendung wird diese Fettlauge, wie man sie in den Stearinskerzenfabriken im rohen Zustande ost nennt, 5 bis 60 B. stark. Dieses letztgenannte Versahren ist demnach als das günstigste bei der Gewinnung des Glycerins zu bezeichnen.

Wie man aus Vorstehendem ersieht, ist das Glycerin bei der Manipulation der Berseifung in den Berseifungs-wässern im freien Zustande enthalten, vielleicht auch in dem im Basser aufgelösten Kalke, vermischt mit farbigen und übelriechenden Substanzen der dazu angewandten Fette.

Hieraus geht hervor, daß das Glycerin fich in allen Berhält= niffen in Baffer und Beingeift löft.

Wir kommen später speciell auf seine besonderen Gigenschaften zu sprechen, welche diesem früher kaum gekannten Artikel die Pforte der Industrie geöffnet haben.

Wie wir bereits bemerkt haben, ist das Glycerin in den Berseifungsmäffern der Stearinkerzenfabriken enthalten, und muß es daher von den beigemischten Salzbasen wieder befreit merben.

Bei dieser Gelegenheit erlauben wir uns zu bemerken, daß man früher, als man die Gewinnung des Glycerins noch nicht allgemein kannte, die Verseifungswäffer als ebenso werthlos fortlaufen ließ, wie heutigentags die Seifensfabrikanten die Unterlauge fortfließen lassen.

Wir selbst, als früherer technischer Leiter einer Stearinferzenfabrik, wußten nichts bamit anzufangen, bis uns endlich bie Wissenschaft bie Augen öffnete.

Die vorhin erwähnten Salzbasen mussen wieder entfernt werden. Es geschieht dies durch Neutralisation, dann Abdampsen und Auskrystallisiren.

Man concentrirt die Lösung auf das specifische Gewicht von 1·15, und, um auch die flüchtigen Berunreinigungen fortzuschaffen, wendet man Wasserdämpse von 1·10 bis 1·20° C. an, dis die Lösung nicht mehr sauer reagirt. Nachdem diese Reinigung stattgefunden hat, wird das Glycerin durch überhitzten Wasserdamps destillation, und erforderlichen Falles die Destillation einz dis zweimal wiederholt. Die Destillation beginnt bei 170° C. und endet bei 275 bis 285° C.

Das Deftislat wird in einer liegenden Kühlschlange, beren Windungen aufrecht stehen, verdichtet; zum Abfluß des Bersbichteten ift ein Heber an dem Tiefpunkte jeder Windung ansgebracht.

Das im Handel vorkommende Glycerin ist meist von wasserheller Farbe. Diese erhält man durch Reinigung auf Filter von Thierkohle, oder durch Rectification des rohen Glycerins. Ganz wasserseit kommt es niemals im Handel vor, denn nach angestellten Versuchen hat das Glycerin bei einem specifischen Gewichte von 1.24 noch 6 Procent, bei 1.26 noch 2 Procent, bei einem specifischen Gewicht von 1.20 noch 1 Procent Wasser. Bei

30° B. soll das specifische Gewicht 1·250
28° " " " " 1·230
26° " " " " 1·210
24° " " 1·190

betragen. Letteres ift das gewöhnliche fäufliche Glycerin.

Wir wollen damit nicht gesagt haben, daß aus den Fabriken selbst dieses getaufte Glycerin hervorgeht, sondern daß man es so in der Regel bei den Zwischenhändlern kauft.

Gewöhnlich verkauft man bas Glycerin nach dem Gewichte und Graden; 3. B. der Centner 24=, 26= oder 28grädigen Glycerins kostet so und so viel.

Zum Wiegen der Grade bedient man sich bes Araometers (Laugenwage) nach Baume.

Um auf seine Eigenschaften, welche es für Jedermann fast unentbehrlich gemacht hat, zu kommen, haben wir noch zuvor zu bemerken, daß reines Glycerin, wie anfangs bemerkt, nie in sester, sondern stets in tropsbar-slüssiger Form als ein farbloser, geruchloser, neutraler, zudersüßschmedender Sprup vorkommt, daher seine ältere Bezeichnung: "Delfüß".

Das Glycerin, welches in allen Verhältnissen in Wasser und Weingeist löslich ist, ist in Aether unlöslich. Es geht mit Wasser und Hefe nicht in Weingährung über. Es löst alle zerfließenden Salze, die Pflanzensäuren, das schweselssaure Kali, Natron, das salpetersaure Silberoryd, Baryt,

Strontian, Job 2c. Starke Schwefelsaure mischt sich mit bem Glycerin, wobei Wärme entwickelt wird und ein Gemenge von Schwefelsaure und Glycerinschwefelsaure entsteht. Eine Mischung von Braunstein und Schwefelsaure zersetzt es in der Wärme in Kohlensaure und Ameisensaure.

Chlor und Brom zersetzen das Glycerin. Es bilden sich im ersteren Falle Salzsäure und eine ölige Flüssigkeit (Chlorsglycerin), im letzeren Bromwasserstoffsäure und Bromglycerin. Salpetersäure zerstört das Glycerin mit Leichtigkeit und bildet Kohlensäure, Kleesäure und Wasser.

In der Sitze verflüchtet sich das Glycerin theils uns verändert, theils zersetzt es sich in brenzliches Del, Essigsfäure, brennbares Gas, einen kohligen Rückstand hinterlassend.

Ferner besitzt das Glycerin noch die Eigenschaft, daß es selbst bei höchster Sommerwärme nicht verdunstet, noch bei strengster Kälte fest wird, sondern stets die Form einer Flüssigsteit beibehält, welche nie dünnflüssig wie Wasser, sondern sprupartig wie Gummilösung ist und die meisten Körper ebenso gut benetzt und durchdringt, ohne je zu trocknen.

Seine Unschädlichkeit befähigt das Glycerin zu einer Menge von Anwendungen, die sich täglich vermehren.

Alle diese Eigenschaften haben das Glycerin für die Industrie und Wissenschaft, ja auch für die Hauswirthschaft, nutbar gemacht.

Ein Zusat von Glycerin in Wein gegossen, bringt ihn, wenn die Gährung schon völlig vorüber, nicht im Geringsten mehr in Aufregung. Dieser Zusat ist aber nun ganz am Plate, da ein Zersetzungsproduct des Glycerins sogar einen erheblichen Bestandtheil jeder natürlichen Blume des Weines ausmacht. Vor dem Zersetzen behütet das Glycerin, denn es gährt nicht und fault nicht; gewiß eine willsommene Eigenschaft für das industrielle Bemühen in Rüche und Reller.

Hand in Hand damit geht ein anderer conservativer Charakterzug, der wieder neue Verwendungen ganz anderer Art zuläßt. Es ist ja auch eine Flüssigkeit, wie wir bereits gesagt haben, die nicht, oder doch nur äußerst schwer gefriert.

Das fäufliche Glycerin ist allerdings immer mit Waffer vermischt, und wenn es 3. B. 60 Procent Wasser enthält, so gefriert es bei 140 R.

Je wasserfereier das Glycerin ist, desto tiefer steht sein Gefrierpunkt, bis es schließlich im wasserfreien Zustande ein Gefrieren nicht mehr zuläßt. Das ist eine willsommene Eigenschaft für solche technische Anwendung, wo eine Flüssigkeit erwünscht ist, welche alle vorkommenden Kältegrade auszuhalten im Stande ist. Unter den mannigsachen Benutungen in dieser Beziehung seien nur die Gasuhren zur Berechnung des gesbrauchten Gases erwähnt, die das Gas durch eine Flüssigskeit nuissen durchgehen lassen und doch auch, und vorzüglich im Winter, thätig sein sollen.

Eine uns befannte Glycerinfabrik versendet gerade zu biesem Behufe bas Hauptquantum ihres Fabrikates.

So sehr das Glycerin in allen diesen Beziehungen seinen Charafter als Fett auch verleugnet, so wenig ist ihm derselbe barum doch abhanden gefommen.

Nur läßt es sich in den Gewerben noch viel praktischer als alle wirklichen Dele und Fette verwenden, da es einestheils die besonders prächtige Eigenschaft hat, sich mit jeder anderen Flüssigkeit, sei es Wasser, sei es Weingeist, ganz willig zu verbinden, sich ohne weiteres damit verdünnen zu lassen und anderentheils auch, wie jedes Fett und Del, durchsaus nicht verdunstet.

So sehen wir alle höchstgespannten Forderungen erfüllt, die wir an eine in jeder Beziehung praktische Flüssigkeit stellen können.

Aber darum hat es auch mannigfache Verwendungen. In der Wollspinnerei, Türkischrothfärberei, wo man bisher das Baumsöl verwandte, das, abgesehen von dem häßlichen Geruche, erst durch umständliche Verseifung wieder entsernt werden konnte, benutzt man jetzt zum größten Theile schon das Glycerin, welches durch einsaches Auswaschen völlig und rasch abgespült wird.

Mechaniter, Uhrmacher und Andere haben in diesem, sich gleichbleibenden Stoffe das trefflichste Schmiermittel gefunden für ihre feinen und groben Instrumente, während alle bis- herigen viel zu wünschen übrig ließen.

Lösungen von Gummi arabicum sind keiner Berberbniß ausgesetzt, wenn wir sie mit Glycerin, statt, wie bisher üblich, mit Wasser auflösen.

Wenn ferner früher die Hausfrau etwas aufbewahren wollte, so war sie doch nicht im Stande, es vor Fäulniß und Vertrocknen zu schützen. Ihr ist geholsen, wenn sie Glycerin anwendet. So läßt sich frisches Obst, darin ausbewahrt, jahrelang halten und bleibt frisch, als wäre es eben vom Baume gepflückt. — Fleisch und Gier sind dadurch vor Fäulniß gesichert. Mag man den süßen Beigeschmack nicht, so braucht man die Sache nur mit Wasser abzuspülen und es bleibt keine Spur von Glycerin daran.

Wenn die Gastwirthe, Restaurateure und jede Hausfrau das Fleisch, statt in die mangelhaften Eisschränke, in Glycerin legten, so würde man keinen verdorbenen Braten mehr zu essen brauchen, wie es im Sommer sehr häusig geschieht. Würden die Fleischer diese Wicktigkeit des Glycerins kennen, sie würden den armen Hausfrauen für ihr Fleisch und dem Seisensabrikanten für seinen Talg, Sommer wie Winter, gleich hohe Preise abverlangen.

Den Schnupftabat, ber zum Leidwefen bes. Schnupfers felbst in hermetisch verschlossenen Dofen eintrocknet, braucht

biefer nur mit etwas gemässertem Glycerin anzufeuchten, um ihn ftets frifch ju erhalten, und für die Schnupftabaffabrifanten hat sich basselbe icon empfohlen, indem sie baburch der Trodnung vorbeugen und vor Allem nicht mehr die gejundheitsgefährliche Rinnverpadung nöthig haben, burch welche fie früher die edle Baare feucht zu erhalten suchten. Der Photograph, dem vordem fein Collodium zu rafch eintrocknete. io dak das Collodiumhäutchen auf der Photographieplatte einschrumpfte und Riffe befam, thut jett eine gang geringe Menge Glycerin dazu und erhält das Collodium dadurch geschmeidig und elaftisch. Der Modellirthon bes Bildhauers wird durch folden Bufat für feine Arbeit bauernd frifch erhalten, fo bag er fie tagelang unterbrechen fann. Die Copirtinte mird ebenfalls badurch hergestellt, indem bas bamit Beschriebene lange feucht bleibt und für die verschiedenen Abzüge nicht trodnet.

Außer ben eben genannten Berwendungen wird Glycerin noch für pharmaceutische Zwecke, zu Bier, Liqueur, Appretur, Buchdruckerwalzen, Färberei, zur Dynamitfabrikation verswendet.

Ja, wenn wir auf die verschiedensten Industriezweige blicken, so finden wir kaum deren, die heutzutage des Glycerins ganz entrathen möchten, und manche sind durch dasselbe zu einer Höhe der Vollkommenheit gelangt, von welcher man vordem keine Uhnung hatte.

Und nun gar erft die Parfümerie- und Toilettenseifenfabritation; ihre Erzeugnisse haben ihren rechten Duft, ihre wahre Köstlichkeit durch das Glycerin erhalten.

Die zarten Pflanzendufte, die flüchtigsten atherischen Dele der Blumenwelt, welche durch die vorsichtigste Deftilslation schon gestört werden, und die man früher durch Beshandlung der Blumen mit Fetten auszog, sie werden doch

wunderbar rein und ganz nur durch das Glycerin gewonnen. Daher heutzutage die duftigen Pomaden, Haaröle und sonstigen wohlriechenden, föstlichen Efsenzen unserer Toilettensseifen- und Parfümeriefabriten.

Es hat eben das Glycerin die ätherischen seinen Pflanzenstoffe so in der Gewalt, daß sie, in Berührung mit demselben gebracht, sich alsbald hingeben, und brauchen wir sie von demselben nur abzuscheiden, um sie in reinster Qualität zu besitzen. Und welche feinsinnige Dame möchte die bekannte krystallhelle Toilettenseife (Glycerintransparentseife) entbehren, die ein hineingesügtes Bild wie durch ein klares Glas hins durchscheinen läßt.

Diese Leistungen bienen freilich nur bem Wohlleben. Aber auch für die förperlichen Leiben ist das Glycerin ein treuer Helfer in der Noth.

Es war freilich eine Uebertreibung, als man vor einiger Zeit das Glycerin als ein untrügliches Mittel gegen manche Arten der Taubheit glaubte empfehlen zu können. Aber in den Gehörgang eingetröpfelt, löst es doch, besser vielleicht als irgend ein anderes Mittel, verhärtete Massen.

Gegen Huften und Katarrh wird es neuerdings vielfach von den Aerzten verordnet.

Auch ift es schon saft überall ein prächtiges Hausmittel geworden, und zwar in äußerlicher Anwendung. Wir haben uns z. B. den Finger verbrannt; nur ein wenig Glycerin brauchen wir darauf zu bringen, so entstehen keine Blasen und bildet sich keine Eiterung, indem die Luft dadurch völlig abgehalten wird. Wir haben eine trockene, spröde Haut, welche leicht ausspringt und dann schwerzt; mit Glycerin eingerieben, wird sie bald so geschmeidig, wie die jedes Anderen.

Ebenso bilbet bas Glycerin einen vorzüglichen Berschluß bei Bunden des Rörpers.

Man wendet es da am Besten in Form des sogenannten Glycerinpräparates an, welches man sich selber herstellen kann, indem man Glycerin mit nicht ganz ebensoviel Theilen Eidotter vermischt. Es ist dies dann eine honigartige, sette Masse, welche Wunden, wie Brandwunden, durchgeriebene Hautstellen, völlig vor dem Zutritte der Luft schützt, reinlich und unverdorben erhält und natürliche Heilung dadurch zuläßt.

In dieser Beziehung hat es vielleicht noch einen Borzug vor dem Collodium, wolches, noch abgesehen von seiner Gefährlichkeit, bei seiner raschen Berdunstung, sich schwer gleichmäßig aufstreichen läßt.

Aber wie das Glycerin ein Product der Wissenschaft ist, so ist es in treuer Dankbarkeit auch dieser selbst wieder dienstbar geworden und hat sie ihrerseits mannigsach gefördert. Nur von einer der peinlichsten Wissenschaften, der Mikroskopie, sei erwähnt, daß es auch in deren Dienst gezogen ist. Es war von jeher Klage der Männer dieses Faches, daß sich sowohl pflanzliche, als thierische, seuchte, mitroskopische Präparate so schwer und selten leidlich conserviren ließen.

Alle früheren Mittel, die Präparate mit Copaivabalsam, Alkohol oder Chlorcalcium zwischen den Glasplättchen einszubalsamiren, waren mangelhast; bald wurden die Präparate verdunkelt, bald chemisch angegriffen, bald schrumpsten sie ein. Diese Klage hat aufgehört. Mit Glycerintinctur betupft, erhalten sie sich klar und unverändert.

Und dennoch ist dieser durch und durch conservative Segenspender allerschmierigster Herkunft. Wie wir im Eingange dieses Artikels bereits sagten, wird das Glycerin als Nebensproduct bei der Stearinkerzenfabrikation gewonnen; es findet sich aber auch in der Werkstatt des Seisensieders und in den Etablissements der Seisenfabrikanten, wenn Talg oder anderes

Fett mit Alfalien zu Seife verbunden und mit Salz abs gefchieden wird, vor.

Der Talg ist für das Glycerin eben ganz das, was für das Benzin Phenol, und für die prächtigen Anilinfarben der Steinkohlentheer ist. Talg ist eben kein einsacher, sondern ein äußerst mannigsach und wundersam zusammengesetzter Körper. Und wenn das die Wissenschaft erst allmählich und mühsam hat klar machen können, so verdient die Natur umsomehr unsere Bewunderung, da sie es verstand, dieses Geheimniß bis auf das kluge Geschlecht unserer Tage für sich zu bewahren. Oder, wer hätte unter allen Weltweisen vergangener Zeiten je nur eine Ahnung gehabt, daß Talg etwas Anderes als eben nur Talg sein könnte!

Man mochte ihn schmelzen, mochte ihn mit Basser, oder sonstwie behandeln, er blieb eben, was er vordem war; er wurde höchstens in Verbindung mit Alkalien verseift oder, was dasselbe ist, in Seife umgewandelt. Und doch hat er sich nun offenbart, als die Summe vieler verschiedenartiger Stoffe, die in ihm so verhüllt sind, wie alle die prächtigen Regenbogenfarben in dem einfachen weißen Sonnenstrahl.

Um das zu glauben, sei der Leser zunächst auf eine Beobachtung hingewiesen, die er vielleicht schon einmal selber gemacht hat, wosern er noch aus einer Zeit stammt, in der das Rüböl die trausiche Winterlampe nährte.

Drang der Winterfrost nämlich einmal bis in den Delfrug der häuslichen Vorrathskammer, so war unter dem Einfluß der Kälte das Del zwar nicht gefroren, hatte sich aber seltsamerweise in zwei verschiedenartige Hälften geschieden, in eine untere ölige, dünnflüssige und in eine obere feste, talgartige Masse. Das Del hatte sich in seine zwei Haupt-bestandtheile zerlegt, in das dicke Stearin und in das flüssige Elain (Olein).

Jebes Del und Fett aber, Talg, Baums, Palmöl 2c., ober was es sonst sei, läßt sich, wenn auch nicht gerade durch die Kälte, doch auf gleiche Weise chemisch in Stearin einerseits und in Clarn andererseits zerlegen. Doch sind diese Stoffe nicht immer zu ganz gleichen Antheilen in den Fetten vorhanden.

Je weicher und flussiger ein Del oder Fett ist, besto mehr herrscht nämlich das Claun vor, mährend das Vorwiegen des Stearins, wie z. B. im Talg, als der Grund von dessen Härte anzusehen ist.

Dieses Stearin durfte aber Niemand unbekannt sein, da es um seiner Eigenschaft willen besonders zur Anfertigung der Stearinkerzen benutt wird, die vor circa 30 Jahren das alte schmierige Talglicht schnell verdrängten.

So fest ausschließlich nun aber auch das Stearin ben festen Bestandtheil des Talgs ausmacht, so ist in den anderen Fetten das Stearin doch wieder durch andere feste Substanzen vertreten, z. B. im Palmöl durch das Palmitin.

Um zum Schluffe bieses Artifels wieder auf das Glyscerin zurückzukommen, so haben wir bereits mehrsach erswähnt, daß das Glycerin auch in der Unterlauge (Muttersoder Salzlauge) des Seifenfabrikanten enthalten ist. Seit Jahrhunderten nun, ja so lange, als man die Seife kennt, wurde und wird diese sonst werthlose Lauge weggegossen.

Wenn man aber erwägt, daß in 100 Pfund Talg 8 Pfund Glycerin enthalten find und daß eine mittelmäßige Seifenfabrik 10.000 Centner Talg per Jahr verarbeitet, so repräsentiren diese 800 Centner Glycerin das ansehnliche Sümmchen von circa 24.000 Mark, welche alljährlich für den Seifenfabrikanten verloren gehen.

Wir kennen mehrere Scifenfabriken, welche über 50.000 Centner Fett per Jahr verarbeiten und noch nie daran gedacht haben, das Glycerin wiederzugewinnen.

4. Bafeline.

Bei ber eminenten Wichtigfeit und Borguglichfeit bes absolut reinen Mincralfett-Braparates, genannt "Sellfrisch's Birginia-Baseline", für medicinische, pharmaceutische, metische zc. Zwecke, konnte es mohl nicht ausbleiben, bag bemfelben in Europa, wie in Amerika, offene und verftecte, ehrliche und unehrliche Concurreng erwuchs, welche einerseits bas beutsche Rabrifat zu imitiren, andererseits, ba bies nicht wohl gelingen wollte, dasselbe zu verdächtigen trachtete. Wie menig begründet aber die Redensarten amerikanischer Rabrifanten und beutscher Importeure über die beffere Quafftat bes transatlantischen Rabrifats find, hat Berr Geh.=Rath Brofessor Dr. Fresenins, ein ausgezeichneter Analytiker und eine hervorragende Autorität auf diesem Gebiete, durch eine Untersuchung und Bergleichung des deutschen mit dem ausländischen Braparate constatirt, beren Resultat wir nachstehend folgen laffen:

Bergleichende Untersuchung der

Amerifanischen "Baseline"

aus ber Fabrik der Chesebrough Company in New-York, und ber

Deutschen "Birginia-Baseline" aus ber Fabrik von Carl Hellfrisch & Co. in Offenbach a. M.

Confisteng.

Amerifanische Baseline: Babe und weich. Deutsche Birginia-Baseline: Merklich confistenter.

Farbe.

Amerifanische Baseline: Gelb, ins Drange spielend. Deutsche Birginia-Baseline: Grünlich gelb.

Beruch.

Amerikanische Baseline: So geprüft, hat dieselbe keinen Geruch; auf siedendem Basser geschmolzen, entwickelt sie einen schwachen, aber deutlich erkennbaren, schwer zu definirenden Geruch.

Deutsche Birginia-Baseline: So geruchlos; auf siedendem Basser geschmolzen, entwickelt sie einen schwachen, von dem der amerikanischen Baseline wesentlich verschiedenen, den schwer flüchtigen Mineralölen eigenen Geruch.

Schmelapuntt.

Bur Bestimmung des Schmelzpunktes wurde die Baseline in etwas größerer Menge in Reagensröhren gebracht, so daß sie darin eine 6 bis 7 Centimeter hohe Schicht bilbet, ein feines Thermometer eingesenkt und das Reagensrohr in Wasser von langsam gesteigerter Temperatur gebracht. Der Beginn des Schmelzens gab sich zu erkennen, sobalb die Baseline beim Umdrehen des Röhrchens ansing zu laufen.

Amerifanische Baseline: Beginn bes Schmelzens bei 330C.

Berhalten zu fiedenbem abfoluten Altohol.

Da durch andauerndes Erhitzen der Baseline mit absolutem Alkohol nur sehr schwer gesättigte Lösungen von Baseline zu erzielen sind, so wurde zur Erlangung solcher, solgender Weg eingeschlagen: 1 Gramm Baseline wurde mit etwas Aether digerirt, alsdann absoluter Alkohol zugesetzt und der Aether sammt etwa der Hälfet des Alkohols abdestillirt. Die siedende Alkohollösung wurde von der ungelösten Baseline abgegossen, gewogen, dann der Alkohol verdampst und der Rückstand ebenfalls gewogen. Es ergab sich so das Berhältniszwischen Baseline und Alkohol in den Lösungen. Beim Erskalten der heißen alkoholischen Lösungen scheidet sich der größte Theil der Baseline in weißen Flocken aus.

Amerikanische Baseline: 1 Theil löst sich so in 63.5 Theilen siedendem absoluten Alkohol.

Deutsche Birginia Baseline: 1 Theil löst sich so in 46.6 Theilen siedendem absoluten Alkohol.

Berhalten gu Bengol.

Amerikanische Baseline: Löst sich so in Bengol leicht zu einer klaren Fluffigkeit.

Deutsche Birginia-Baseline: Löst sich ebenfalls leicht zu einer schwach trüben Kluffigkeit.

Berhalten gu fetten Delen.

Beide Baselinen lösen sich barin leicht.

Berhalten zu Ralilauge.

Amerikanische Baseline: Beim Rochen mit Kalikauge versseift sich die Baseline nicht. Säuert man die von der Baseline abgegoffene Lauge an, so zeigt sich ein schwaches Opalisiren. Nach kurzem Stehen scheiden sich einige weiße Flocken ab, die sich in Aether lösen.

Deutsche Birginia Baseline: Berhält sich wie die amerikanische. Beim Ansäuern der Lauge entsteht eine schwache Trübung. Nach einigem Stehen scheiden sich weiße Flocken ab, die sich in Aether lösen.

Berhalten zu Schwefelsäure von 1.54 specifischem Gewicht.

Beibe Bafelinen bleiben unverändert.

Verhalten zu Schwefelfäure von 1.34 specifischem Gewicht.

Amerifanische Bafeline: Farbt fich dunkelbraun.

Deutsche Birginia-Bafeline: Farbt sich tief bunkelbraun, fast schwarz.

Berhalten beim Erhigen in einer Platinichale.

In einer Platinschale erhitt, stoßen die geschmolzenen Bafelinen dide, weiße Dampfe aus, welche sich bald entzünden und mit leuchtender, start rußender Flamme versbrennen. In der Platinschale bleibt kein Rückstand.

Verhalten zu Sauerstoff in höherer Temperatur.

Gewogene Mengen Baseline wurden in mit Sauerstoffgas gefüllten Glasröhren von etwa 30 Rubikcentimeter Inhalt eingeschmolzen und längere Zeit (15 Stunden) auf 110° C. erhitzt. Die Rohrspitzen wurden dann unter Wasser geöffnet, um zu constatiren, ob Sauerstoffabsorption statzgefunden hatte. Die so mit Sauerstoff behandelten Baselinen wurden dann auf ihren Geruch und ihre Reaction geprüft.

Amerikanische Baseline: 4·17 Gramm absorbirten 21·8 Kubikcentimeter Sauerstoff. — Die Baseline nahm babei einen sehr scharfen Geruch an. Die Wasserlösung zeigt keine saure Reaction, die Aetherlösung dagegen röthete feuchtes Lackmuspapier sehr deutlich.

Deutsche Birginia-Vaseline: 4·08 Gramm absorbirten 3·2 Rubikcentimeter Sauerstoff. — Die so behandelte Vaseline nahm dabei nur einen sehr schwachen Geruch an. Die Wasser-lösung reagirte nicht, die Aetherlösung kaum erkennbar sauer.

Specififches Bewicht.

Gleiche Bolumina von Baseline und Wasser wurden bei 45° C. abgemessen und nach dem Erkalten gewogen. Bershältniß des Gewichts vom Wasser von 45° C. zu Baseline von 45° C. bei gleichem Bolumen:

Amerifanische Baseline: 1:0.8603.

Deutsche Birginia-Baseline: 1:0.9000.

Aus bem Mitgetheilten läßt fich schlicgen, daß beide Bafelinen frei von verseifbaren Fetten und harzen find. Beide

stellen keine einfachen organischen Substanzen, sondern Gemenge von verschiedenen dar.

Die wesentlichsten Unterschiede zwischen der amerikanischen und Virginia-Baseline bestehen in der Consistenz, dem Schmelz-punkt, dem Verhalten zu kalkem Weingeist und siedendem Alkohol, und vor Allem darin, daß die amerikanische beim Erhiten mit Sauerstoff resativ viel desselben aufnimmt und dabei scharf riechend und sauer wird, während die Virginia-Baseline nur wenig Sauerstoff aufnimmt und dabei kaum merklich riechend und kaum erkennbar sauer wird.

n de he. m iit cf.,). e= je 30 ie= :te no

)r=

n; in nb

ľ=

Die Anlage einer Seifenfabrik.

Die Seifen- und Parfumeriefabrik des Berrn E. S. Dehmig-Beidlich in Zeig.

Bei Anlage der Baulichfeiten der Seisens und Parssümeriefabrik des Herrn Dehmig-Weidlich in Zeitz kamen zuerst die örtlichen Verhältnisse mit in Betracht, und wurde die Eintheilung so getroffen, daß vor Allem die praktische Verwerthung der einzelnen Locale ins Auge gefaßt wurde. Zum Betriebe dieser Seisens und Parfümeriesabrik und zum Betriebe aller mechanischen Arbeiten dient ein Dampskessellen mit 30 Quadratmeter Heizsläche und 8 Atmosphären Ueberdruck, sowie eine Dampsmaschine von 12 Pserdekräften. (Fig. 11).

Wir beginnen zunächst mit der Besprechung des Siederaumes. In demselben befinden sich 3 Siedekessel mit je einem Inhalte von 400 bis 500 Centnern, 2 solche von je 180 bis 200 Centner und 2 von 80 bis 100 Centner. Diesselben sind für Dampsheizung eingerichtet und haben directe Unterseuerung mit Braunkohle. Im gleichen Locale sind Bassins für circa 800 bis 1000 Centner Del aufgestellt.

Die Cocosol- 2c. Fäffer werden durch separate Borrichtungen in diese Bassins mittelst Dampses ausgeblasen; das Del wird sodann durch geeignete Bumpwerke wieder in höher gelegene Lassins mit gleichem Inhalte geschafft und von bort aus vermittelst Röhrenleitung nach ben einzelnen Siedekeffeln geführt. Diese Ginrichtung bezweckt vor Allem, vollkommen sathreies Del zur Verseifung zu bringen, woburch einzig und allein schöne reine Seifen hergestellt werben können.

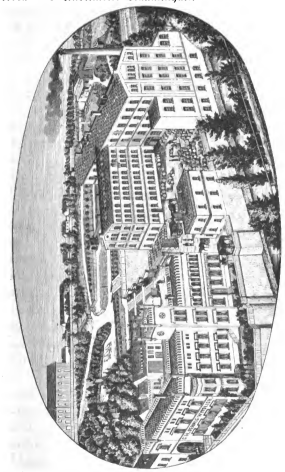
Rückwärts vom Siederaum befindet sich bas Keffelhaus. Dem Siederaum links schließt sich, durch Steintreppen vers bunden, eine Etage höher der Aescherraum an.

In demselben sind zur Laugenfabrikation 18 Stück Aescher mit zusammen 1000 Centner Inhalt aufgestellt. Die Herstellung der Lauge wird theils durch Dampfzuleitung, theilweise durch directes Feuern bewerkstelligt. Ebenso sind auf den einzelnen Aeschern eigens hierzu construirte Rührewerke augebracht. Die fertigen Laugen werden, je nach ihrer Stärke, wieder in geeignete Bassins geschafft und mittelst Röhrenleitungen in die einzelnen Siedekesselgel geführt.

Rechts vom Siederaum gelangt man in das sogenannte Formhaus, welches drei Etagen, respective Rellerräume aussüllt, und sind in diesen drei Räumen circa 60 eiserne Formen mit einem Seiseninhalte von circa 6000 Centnern aufgestellt. Das Theilen der einzelnen Seisenblöde in Fallblöde geschieht mit hierzu geeigneten Theilmaschinen, und werden die einzelnen Blöde mittelst eines mechanischen Fahrstuhles mit einer Tragkraft von 50 Centnern nach dem Schneidesaal besördert, welcher sich über dem Siederaume besindet, respective die erste Etage einnimmt.

Auf dem Schneidesaal wird das Zerkleinern in Riegel durch die Riegeltheilmaschinen bewerkstelligt, und kommen dann die frischgeschnittenen Seisenriegel in den nebenau befindlichen Dampstrockensaal I, welcher circa 800 Centner zu fassen vermag.

Eine Etage höher befindet sich der Dampstrockensaal II, in welchem circa 1000 Centner Seife in Riegeln untergebracht werden können. Die Trockenanlage besteht in einem Röhrenspstem mit circa 60 Quadratmeter Heizfläche und circa 950 Kubikmeter Rauminhalt.



Seifenfabrit von Herrn C. S. Dehmig-Beiblich, Zeit.

Links von dem Trockensaal schließen sich die Locale für die Fabrikation von Parfümerien und Toiletteseifen an, und

zwar zuerst der Maschinensaal. In demselben sind aufgestellt:- Bilirmaschinen, Peloteusen, Hobel-, Theil-, Siebmaschinen, Farbmühlen, sowie verschiedene andere Bressen diverser Systeme. Alle diese Maschinen sind mit Berücksichtigung auf die neuesten und praktischesten Erfahrungen eingerichtet.

Der Abdampf ber Betrichsmaschine wird gleichzeitig zur Heizung ber Localitäten, zum Vorwärmen ber Seifen für das Pressen, sowie zum Trocknen ber gehobelten Seifenspäne 2c. verwendet.

Im Andau ist die Fortsetzung der Räumlichkeiten für die Parfümerie, und ist dieselbe in die Arbeitssäle für Mädchen und in die Lagerräume für fertige Waaren eingetheilt. In der ersten Etage desselben Gebäudes befinden sich die Laboratorien und Fabrikationsräume für Parfümerien, sowie das Comptoir des Betrichsdirectors. Ein Theil des Parterres ist für Comptoirräume eingerichtet; ebenso befinden sich dort die Backocale.

Die Stagen unter sich sind neben ben Treppen mit einem mechanischen Fahrstuhle verbunden, und befinden sich in dem dritten Stockwerke die Lagerboden für Kisten, Parstumeriegläser und Cartons, sowie für diverse Packmaterialien.

Die Kellerräume find durchgehends gewölbt und werden zur theilweisen Ausbewahrung von Haushaltungs: und Textils seifen und theilweise zur Fabrikation von Parfümerien, vorsnämlich für Extraits und Pomaden, benutt.

Für die Fabrikation von Toiletteseisen ist ein Separatsgebäude aufgeführt, mit specieller Dampfanlage vermittelst Duplicatoren zur Herstellung von Glycerinseisen, sowie zur Fabrikation anderweitiger Toiletteseisen. Im gleichen Gebäude befinden sich scruer noch die Lagerräume für Rohproducte. Nachdem wir annähernd dieses Etablissement geschildert, möchten wir vor Allem auf die Specialitäten dieses Geschäftes hinweisen.

Im Haushaltungsseifengeschäft sind es ganz besonders die Dehmig. Weiblich'schen Primaseisen, sowie die Haus-haltungsseisen, welche sehr zu empfehlen sind. Ferner verweisen wir auf die Anfertigung von vollkommen neutralen, geruchlosen Grundseisen für Toiletteseisenzwecke, welche als vollkommenste Producte dieser Art gelten dürften.

In der Parfümeries und der Toiletteseisenbranche machen wir besonders auf die Krystallglycerinseisen, welche in Folge der vortheilhaften Einrichtung von keiner Concurrenz in gleicher Güte und Haltbarkeit geliesert werden, ausmerksam. Ganz besonderes Interesse verwendet diese hoch angesehene Firma auf die Perstellung von hochseinsten Toilettes Fettseisen mit anhaltendem, starkem Wohlgeruche. In Zahnpasten und medicinischen Seisen wird ein ganz bedeutendes Geschäft, sowohl im Inlande, als vornämlich nach Spanien und Italien, gemacht, und dürfte hierin ein sicherer Beweis für die Güte der Producte genannten Etablissements liegen. Zur Fabrikation von Extraits sind die neuesten, bewährtesten Maschinen aufgestellt, und werden Producte erzeugt, die allgemein das höchste Wohlgefallen und die größte Zusriedenheit errungen haben.

Die Seifen- und Varfümeriefabrik der Berren 3. G. Moufon & Co. in Frankfurt a. M.

(Siehe Fig. 12).

Die Fabrik von J. G. Mouson & Co. wurde im Jahre 1798 gegründet und befaßte sich bis 1840 nur mit der Herstellung von Haushaltungsseifen und Lichten. Zu jener Zeit wurde mit der Fabrikation der Parfümerien und Toiletteseifen begonnen und wurde sie seitdem mit beständig wachsendem Erfolge betrieben. So beschäftigt sich denn die Firma auch heute ausschließlich mit Anfertigung dieser

Broducte, und zwar in mittlerer und feiner Qualität. Bon ben ordinären wohlfeilen Artikeln, welche so sehr der Unereellität und Beimischungen ausgesetzt sind und der deutschen Industrie überall nur einen nachtheiligen Ruf eingetragen haben, hat sich die Firma von jeher consequent ferngehalten.

Die Herren J. G. Mouson & Co. erbauten in ben Jahren 1880 bis 1881 eine neue, im großen Stile ansgelegte Fabrik, welche in jeder Hinsicht als Modell in ber Toiletteseifens und Varsümeriebranche zu betrachten ist. Die schönen, in Steinen solid aufgeführten Gebäude bedecken eine Fläche von 2800 Quadratmeter und sind eingetheilt in gut ventilirte, 4 Meter hohe Arbeitsräume von 340 bis 440 Quadratmeter Bodensläche.

Die Totalansicht der Fabrik, sowie die Ansichten einiger Arbeitsfäle wurden vergangenes Jahr photographisch aufgenommen und harnach die Zeichnungen angefertigt, welche wir dem Leser vorlegen.

Die Gebäude bilben ein Viereck, in bessen Mitte sich ein hübscher, mit Rasen, Bäumen und Springbrunnen ansgelegter freier Platz besindet. Der Wasserbedars des durchweg canalisirten Etablissements wird zum größten Theile aus eigenem, sehr ergiebigem Brunnen und außerdem durch die städtische Wasserleitung gedeckt. — Feuerhydranten befinden sich im Hose und in allen Stockwerken, deren Verbindung durch vier Stiegen und drei Dampssahrstühle vermittelt wird.

Das Siebehaus ausgenommen, sind sämmtliche Gebäude mit Holzcementdachung belegt, welche sich vorzüglich bewährt haben soll. Die Beleuchtung erfolgt durch Gas, und zwar vermittelst der Siemens'schen Regenerativbrenner, welche allgemeine und gut vertheilte Helligkeit verbreiten und durch ihr hohes Placement bedeutend weniger Feuersgefahr in sich schließen, als die vielen kleinen, offen und niedrig









angebrachten Flammen. Wie uns die Inhaber mittheilten, sollen indeffen Projecte für elektrische Beleuchtung bereits vorbereitet sein.

Die Heizung bes ganzen Etablissements geschieht burchweg mit directem Dampse, und die zwei oder brei übereinanderliegenden Röhren strömen eine behagliche, gleichmäßige Wärme aus.

Treten wir in bas geräumige Ctabliffement, und zwar zunächst in die Siederei ein, so feben wir neben einer umfangreichen und rationellen Anlage zur Bereitung und Eindampfung von Laugen in ber Mitte die mit birectem Reuer geheizten brei großen Siedekeffel, in beren jedem 100 Centner Rernseife gesotten werben, ferner 16 fleinere Schmelg- und Auflöseteffel, meift mittelft Dampfes gewärmte Doppelkeffel und barunter auch vier mit Deftillations-Apparaten zur Berftellung der bekannten Arpstallseifen. - Un den Wänden und auf der eisernen Brücke befinden fich 12 Stud Laugenreservoirs; außerdem sind 6 Stud hölzerne und 15 eiserne Seifenformen für Rernseifen, sowie 80 Stud fleine hölzerne Formen für Glycerin- und Cocosseifen in dem Raume vertheilt aufgeftellt. Die eifernen Formen beanspruchen weniger Raum als die unförmigen Solzformen; auch fühlen biefelben ichneller ab, find fehr handlich und deshalb für bie meiften Fälle vorzugieben.

Unter bem Durchgang zwischen Sieberei und Hauptsgebäude lagern Spiritus, Ricinusöl, Glycerin in gut cementirten Cifternen von circa 150 Kubikmeter Jnhalt, und werden diese Flüssigkeiten mittelst Dampfrotationspumpen nach Bedarf emporgehoben.

Der Parterreftoc in der Front bilbet den Maschinens, respective Fabrikationssaal (Savonnerie), und befinden sich baselbst neben einigen Seifenschneids und Seifenhobelmaschinen brei der stärksten Mühlen (Broyeuses) und ferner Ballsmaschinen (Peloteuses), weiter 14 Spindels und Schlagspressen und eine Dampspresse.

An dieses imposante Local reiht sich die Bulverisirs fammer mit Concasseur, zwei Dampsmörsern und Dampssieben zur Herstellung der verschiedenen Boudres.

Das folgende Gebäude enthält parterre die Parfümerie mit Destillations-Apparaten für ätherische Dele, Extraitseiermaschinen, großen Dampsherd, Bain-marie und eine stattliche Doppelreihe blanker, kupferner Standgefäße mit Zapshähnen, gefüllt mit Eau de Cologne, Eau de Lavande, Vinaigre und Eau de toilette, Zahns und Kopfswaschwasser u. s. w. Die vielen Extrait-Sorten in den versichiedenen Qualitäten stehen in großen, hübschen Flaschen alphabetisch an den Wänden entlang.

Bon da gelangen wir an dem geheimnisvollen Laboratorium vorbei durch den weiten Packraum zu den schönen, luftigen Bureauräumen mit Privat- und Musterzimmer.

Im ersten Stock in der Front liegen die ausgedehnten Trockenräume, und im Seitenbau die Arbeitssäle der Mädchen (Confection), woselbst die Erzeugnisse etiquettirt und vorschriftsgemäß eingepackt werden. Ein Nebenzimmer enthält in Gefachen und Kasten, mit Nummern versehen, die, man könnte sagen, unzähligen Etiquettes, Verbands und Aussschmückungsmaterialien.

Von dem Madchensaal gelangen wir in das große Lager der fertigen Waaren; ein Raum von 30×15 Meter mit seinen vielen, vielen Gefachen, Gestellen und Tischen, worauf die Commissionen, mit Nummern und Bestimmungsort bezeichnet, ihrer Completirung entgegensehen.

Das zweite, niebere Stodwert bient zur Sälfte als Lager- und Abtrockenraum ber gesottenen und ber Rryftall-

seisen, und wir finden daselbst ein ganz enormes Gewicht aufgespeichert, welches als drastischer Beweis für die Solidität der Mauern, Balken- und Eisenconstruction auftritt. In der anderen Hälfte ist der unglaublich große, nach Hunderttausenden zählende Borrath von Cartons, Holzkistchen, Papieren 2c. untergebracht. Zur Empfangnahme, Ordnung und Berabsolgung dieser Verpackungsgegenstände ist ein gut geschulter Mann nehst zwei Mädchen ersorderlich.

Die trockenen und hellen Keller sind zum Theil zu einem großartigen Glaslager hergerichtet, woselbst wir Flacons, Töpse 2c. in der größten Bariation antreffen. Damit versbunden ist der Schwenkraum zum Reinigen der Gläser mit warmem und kaltem Wasser.

Weiter folgt ber gut separirte und kühle, sogenannte Parsümeriekeller, mit den Vorräthen an Pomaden, Oelen, Essenzen, und was sonst dahin gehört; schließlich gelangen wir in den großen Lagerkeller der Rohmaterialien, als Talg, Cocosöl 2c. Das Hinunters und Herausschaffen der vielen schweren Fässer besorgt ein hydraulischer Elevator. — Erwähnen wir noch die links vom Eingange neben dem Portierzimmer liegenden Aufenthaltss und Umkleidungsräume für Arbeiter und Arbeiterinnen, und links vom Bureau die Stallungen und Remisen, so haben wir unseren Kundgang beendet.

Der Betrieb der Fabrik wird durch zwei Röhrenkessel von 115 Quadratmeter Heizfläche nebst zwei Bentilsteuer-Dampfmaschinen von 50 Pferdekräften bewirkt.

Die Bahl ber Arbeiter, Arbeiterinnen und Angestellten beträgt 130 Röpfe.

Die tägliche Production beziffert sich durchschnittlich auf 20.000 Stück Toiletteseisen und 3000 Stück diverse Parfümerien, wozu an Rohmaterial jährlich nicht mehr und nicht minder

als circa 400.000 Rilo Talg, Dele und sonstige Fette,

50.000 Liter Spiritus und

" 4.000 Rilo ätherische Dele und Essengen erforderlich sind.

Das Absatgebiet ber vielen Erzeugnisse erstreckt sich über alle Welttheile, und am Cap, in Australien, China, Südamerika und Canada ist Mouson & Co.'s Name ebenso verbreitet und beliebt, wie in Deutschland, Frankreich, Italien und England.

Bu unserem Bedauern mussen wir hiermit aber auch unseren Bericht beschließen, indem uns die Herren J. G. Mouson & Co. auf wiederholtes Ersuchen nur eine rein sachliche Besprechung ihres interessanten und großartigen Etablissements gestattet haben und Alles vermieden sehen möchten, was an eine marktschreierische Reclame erinnern könnte. Die Leute scheinen eben recht gut zu wissen, daß sie einer solchen nicht bedürfen.

Anlage einer Seifenfabrik im Allgemeinen.

Bei ber Neuanlage ober Verlegung einer Seifensabrik kommen verschiebene Momente in Betracht, die wohl überslegt sein muffen.

Vor Allem ist die Erlangung der Concession zum Gewerbebetriebe der Seisensabrikation, Talgschmelzerei 2c. ersforderlich; es ist daher ein solcher Ort — außerhalb der Stadt — zu wählen, an welchem man voraussetzen darf, die Concession zu erhalten.

Um unnöthige Abvocatenkosten und Aerger zu ersparen, wollen wir im Nachstehenden mit kurzen Worten die Bestimmungen der Landesbehörden schildern.

Erforderniß besonderer Benehmigung.

Bur Errichtung von Anlagen, welche durch die örtliche Lage oder die Beschaffenheit der Betriebsstätte für die Besitzer oder Bewohner der benachbarten Grundstücke, oder für das Publicum überhaupt erhebliche Nachtheile, Gefahren oder Belästigungen herbeisichren können, ist die Genehmigung der nach den Landesgesehen zuständigen Behörde erforderlich.

Es gehören unter vielen anderen Fabrifen dahin auch: Seifenfabrifen, Talgichmelzereien 2c.

Aus der Gewerbeordnung ergiebt sich der Grundsatz, daß die Errichtung oder Veränderung einer gewerblichen Anlage von der besonderen Genehmigung irgend einer Behörde — auch der Ortspolizeibehörde — nicht abhängig gemacht werden darf. Dies schließt jedoch weder das Erforderniß der polizeillichen Bauerlaubniß zu baulichen Einrichtungen, noch die Besugniß aus, über das in Rede stehende Gewerbe, insbesondere hinsichtlich des zu benutzenden Locals, polizeiliche Vorschriften zu erlassen.

Ginreichung des Benehmigungsantrages.

Dem Antrage auf die Genehmigung einer solchen Anlage muffen die zur Erläuterung erforderlichen Zeichnungen und Beschreibungen beigefügt werden.

Ist gegen die Vollständigkeit dieser Anlagen nichts zu erinnern, so wird das Unternehmen mittelst einmaliger Ginrückung in das zu den amtlichen Bekanntmachungen der Behörde bestimmte Blatt zur öffentlichen Kenntniß gebracht,
mit Aufforderung, etwaige Einwendungen gegen die neue
Anlage binnen 14 Tagen anzubringen.

Die Frift nimmt ihren Anfang mit Ablauf des Tages, an welchem das die Bekanntmachung enthaltende Blatt ausgegeben worden, und ist für alle Einwendungen, welche nicht auf privatrechtlichen Titeln beruhen, präclusivisch. Prüfung des Antrags; Ertheilung ober Berfagung ber Genehmigung.

Werden keine Einwendungen angebracht, so hat die Behörde zu prüfen, ob die Anlage erhebliche Gefahren, Nachstheile oder Belästigungen für das Publicum herbeisühren könne. Auf Grund dieser Prüfung, welche sich zugleich auf Beachtung der bestehenden bau-, seuer- und gesundheitspolizeilichen Vorschriften erstreckt, ist die Genehmigung zu versagen, oder unter Festsetzung der sich als nöthig ergebenden Bedingungen zu ertheilen.

Bu ben letteren gehören auch biejenigen Anordnungen, welche zum Schutze ber Arbeiter gegen Gefahr für Gesundsheit und Leben nothwendig sind. Der Bescheid ist schriftlich auszusertigen und muß die sestgesetzten Bedingungen enthalten; er muß mit Gründen versehen sein, wenn die Genehmigung versagt, oder nur unter Bedingungen ertheilt wird. — Es ist selbstverständlich, daß alle gewerblichen Anlagen allen zu treffenden polizeilichen Borschriften nicht blos den im Texte besonders hervorgehobenen Borschriften, der Baus, Feuers und Gesundsheitpolizei, sondern auch der Bassers und Straßenspolizei unterliegen.

Hierher gehören z. B. die Vorkehrungen, welche nöthig sind, um eine gemeinschädliche Verunreinigung fließender Gewässer oder der Straßen und Wege durch Abgänge geswerblicher Anlagen — die Feuersgefahr und Nauchbelästisgungen seitens derselben — die Hemmung und Belästigung des Straßenverkehrs, als Folge des Gewerbebetriebes, zu verhindern oder zu beschränken.

Erhebungen von Einwendungen.

Einwendungen, welche auf besonderen privatrechtlichen Titeln beruhen, sind zur richterlichen Entscheidung zu ver=

weisen, ohne daß von der Erledigung berselben die Genehmis gung der Anlage abhängig gemacht wird.

Andere Einwendungen dagegen sind mit den Parteien vollständig zu erörtern. Nach Abschluß dieser Erörterung ersfolgt die Prüfung und Entscheidung nach den darüber bestehenden Vorschriften. Der Bescheid ist sowohl dem Untersnehmer, als dem Widersprechenden zu eröffnen.

Besondere privatrechtliche Titel sind: Bortrag, Privilegium, lettwillige Berfügung, Berjährungs-Einwendungen,
die sich auf allgemeine privatliche Titel, z. B. Eigenthum,
gründen, sind zwar von diesem Berwaltungsversahren nicht
ausgeschlossen, vielmehr, soweit thunlich, zur Erörterung zu
zichen — jedoch unbeschadet ihrer selbstständigen Berfolgung
auf dem Rechtswege nach Maßgabe der gesetzlichen Borschriften.

Für die Verfolgung solcher privatrechtlicher Einwendungen auf dem Rechtswege ift es übrigens durchaus nicht erforderlich, daß sie in dem Genehmigungsverfahren angemeldet und von der Verwaltungsbehörde zur richterlichen Entscheidung verwiesen werden.

Durch dieselben kann auch, ungeachtet der gewerbpolizeilichen Genehmigung, sowohl die Ausführung, wie der Fortbestand der ausgeführten Anlage vereitelt werden. Insdessen ist wohl zu beachten, daß wegen bloßer Schäblichkeit einer einmal obrigkeitlich genehmigten Anlage nicht auf Einstellung des Betriebes geklagt werden kann.

Recursrecht.

Gegen ben Bescheib ist Recurs an die nächstvorgesetzte Behörde zulässig, welcher bei Verlust desselben binnen 14 Tagen vom Tage der Eröffnung des Bescheides an gerechnet, gerechtsfertigt werden muß.

Der Recursbescheid ift den Parteien schriftlich zu ers
öffnen und muß mit Gründen verseben sein.

Buftandige Behörden.

Die näheren Beftimmungen über die Behörden und das Berfahren, sowohl in der ersten, als in der zweiten Recurssinftanz, bleiben den Landesgesegen vorbehalten. Es sind jedoch folgende Grundfäße einzuhalten:

1. In erfter und zweiter Inftanz muß die Entscheidung durch eine collegiale Behörde erfolgen.

Diese Behörde ist befugt, Untersuchungen an Ort und Stelle zu veranlaffen, Zeugen und Sachverständige zu laden und eidlich zu vernehmen, überhaupt den angetretenen Beweis im vollen Umfange zu erheben.

- 2. Bilbet die collegiale Behörde die erste Instanz, so ertheilt sie ihre Entscheidung in öffentlicher Sitzung, nach ersfolgter Ladung und Anhörung der Parteien, auch in dem Falle, wenn zwar Einwendungen nicht angebracht sind, die Behörde aber nicht ohne Weiteres die Genehmigung ertheilen will, und der Antragsteller innerhalb 14 Tagen nach Empfang des die Genehmigung versagenden, oder nur unter Bedingungen ertheilenden Bescheides der Behörde auf mündeliche Berhandlungen anträgt.
- 3. Bildet die collegiale Behörde die zweite Inftanz, so ertheilt sie stets ihre Entscheidung in öffentlicher Sitzung nach erfolgter Ladung und Anhörung der Parteien.
- 4. Als Parteien sind die Unternehmer (Antragsteller), sowie diejenigen Personen zu betrachten, welche Einwendungen zu machen haben.

Rosten.

Die durch unbegründete Ginwendungen erwachsende Rosten fallen dem Widersprechenden, alle übrigen Rosten, welche durch das Berfahren entstehen, dem Unternehmer zur Last.

In den Bescheiden über die Zuläffigkeit der neuen Anslage wird zugleich die Bertheilung der Rosten festgesett.

Bei der Neuanlage oder der Berlegung einer Seifenfabrik kommen auch die örtlichen Berhaltniffe in Betracht.

Man mähle eine Stadt, in welcher selbst, oder in beren Nähe ein großer Berbrauch an Seife stattfindet, z. B. eine große Stadt, oder eine Gegend, woselbst sich viele Textilssabriken, als Wollwäschereien, Tuchfabriken, Färbereien, Bleichereien, Waschanstalten 2c. befinden.

Eine größere Seifenfabrik wird man daher zweckmäßig in der Rähe eines schiffbaren Flusses, an einer Eisenbahn, oder an einem Orte, respective in einer Stadt, anlegen, wo sich mehrere gute und lebhafte Straßen kreuzen, und da eine größere Seisenfabrik auch große Räumlichkeiten beansprucht, um die An- und Abfuhr der Rohmaterialien und Fabrikate 2c. leicht bewerkstelligen zu können, so muß auch für einen geeigneten großen Hof, der Fabrikanlage entsprechend, Sorge getragen werden.

Die Anforderungen, die man an die neue Einrichtung einer Seisenfabrik macht, sind, je nach der Ansicht des Bessitzers, sowie auch nach dem Umfange des Fabriksbetriebes, sehr verschieden. Ueber die Gestalt des Fabriksgebäudes, welches die verschiedenen Käumlichkeiten umfaßt, hat man verschiedene Ansichten.

Sehr zweckmäßig ist es, aber nicht unbedingt nothe wendig, wenn ber Siederaum (Sicdehaus) von den anderen Räumen durch eine Zwischenwand vollständig getrennt und mit Thüren verbunden ist.

Das Siebehaus, also berjenige Theil der Fabrit, in welchem die Seifen dargestellt werden, sollte, wenn es die örtlichen Verhältnisse irgend gestatten, nur einstöckig, also nicht weiter ausgebaut, unterkellert und nur einfach überdacht

sein, damit die in großen Massen sich erzeugenden Basserdämpfe leicht einen Ausgang finden.

Wenn sich ber Schornstein in ber Mitte bieses Raumes befindet, so würden sich bie Siedekessel um benselben ringsherum gruppiren, ober sie könnten an allen vier Seiten angebracht sein, so daß man von allen Seiten Butritt hat.

Die Feuerungsanlagen befinden sich unter dem Fußboden, und zwar in einem besonderen Feuerungskeller angebracht, welcher Naum genug bietet, um sämmtliche Kesselsener überwachen zu können und welcher 100 bis 200 Centner Brennmaterial bequem aufnehmen kann, ohne daß man am Arbeiten behindert ist. In großen Seisensabriken, woselbst 6 bis 8 große Siedekessel in einer Neihe stehen, sind die Feuerungsanlagen so groß und geräumig, daß man an dem einen Ende mit einem zweispännigen Kohlenwagen einfahren und an dem anderen Ende mit dem seeren Wagen herausfahren kann.

Die Siedekessel sind meist so in den Erdboden eingemauert, daß sie in Brusthöhe über den Erdboden herausragen. Da derartige Einmauerungen nicht gestatten, die Unterlauge vermittelst eines Hahnes abfließen zu lassen, so muß man sich zum Entsernen der Unterlauge und zum Ausschlagen der Seise einer Pumpe bedienen und die fertige Seise in die Formen tragen.

Siedekeffel, welche hoch stehen und zu benen ein Bodium führt, sind mit Ablaghahnen versehen, welche zum Ablassen ber Unterlauge und der Schmierseisen dienen. Die Riegelseisen werden bei solchen Resseln vermittelst Schapfen, Eimerschöpfern oder Bumpen in Rinnen entleert, welche die Seise in die Formen bes tiefer gelegenen Formenraums (Formenhaus) beförbern.

Das Siedchaus muß möglichst hoch, geräumig und hell sein, damit man alle Arbeiten, die darin vorgenommen

werden, als Sieden, Ansetzen, Ginftellen der Laugen 2c., leichter beobachten kann.

Für einen mittelmäßigen Betrieb reichen schon zwei Siedekessel aus; bei einem größeren Umsate sind brei bis vier und noch mehr Siedekesselsel erforderlich. Die Form der Siedekeskessels ift sehr verschieden, wie wir gleich sehen werben.

Berichiedene Formen ber Siebeteffel.

Wird eine Seifenfabrik gebaut, so entsteht gewöhnlich bie Frage, welche Form des Kessels wohl die vortheilhafteste und bequemfte sei. Wir bringen vier verschiedene Formen in Fig. 13, 14, 15 und 16 zur Ansicht.

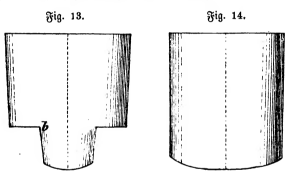
Fig. 13 wird wohl die älteste Form sein, und trifft man dieselbe noch in vielen kleinen Seisensiedereien Deutschlands und Oesterreich-Ungarns, ja selbst auch in großen Seisensfabriken Frankreichs und Italiens an. Der untere Theil des Kessels besteht meist aus Rupser, wohl auch aus Eisen, der obere Theil (Sturz) ist entweder aus Ziegelsteinen gemauert und innen cementirt, oder von Holz.

Da nur der untere Theil vom Feuer umspielt wird, so ist es selbstverständlich, daß diese schwer zum Sieden der Seisen gebracht werden können.

Wegen seiner Unbequemlichkeit wird dieses System seit neuerer Zeit mehr und mehr ausgerottet.

Siebet man Seifen, welche gekrückt werben müssen, so stößt man stets mit der Krücke an den Rand, respective Abssatz b (siehe Fig. 13) an; auch bleiben kalte, dickgewordene Seisen oder Füllungen gern darauf liegen, wenn man nicht recht dahinter her ist. Ist aber der untere Kessel noch dazu sehr tief und der Rand breit, so wird auch das Ausschlagen sehr erschwert, indem die Stange der Schapse stets unten am Rande b sich reibt, schmierig wird und schnell abnutzt.

Fig. 14. Diese Form der Ressell wäre wohl ganz schön, zumal für Schmierseisen, welche gekrückt werden müssen, doch ist man stets gezwungen, einen größeren Ansat zu machen, indem die Bodenfläche sehr groß ist, und schon viel Material gebraucht wird, um diese zu bedecken. Hierzu kommt noch in Betracht, daß die Feuerzüge ringsherum eine ziemliche Fläche bedecken, was sehr vortheilhaft ist, und müssen daher diese Kessel mit Lauge und Fett soweit gefüllt sein, daß die Feuerzüge sie umspielen; denn abgesehen davon, daß das Kesselsblech bei nicht gehöriger Füllung des Kessels sich sehr schnell



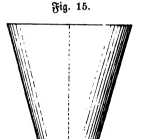
abnutt, so würde ein kolossaler Geruch von verbranntem Fett, respective Seife, entstehen und einen Berlust zur Folge haben. Auch wird das Ausschlagen, namentlich nach unten, sehr erschwert, zumal wenn der Kessel über 2·5 Meter tief ist. Man kann sich oft eine Stunde lang plagen, wenn der zweite Boden blos noch $^{1}/_{3}$ Meter mit Seife oder Lauge bedeckt ist, denn wegen dieser großen weiten Fläche nimmt die Masse zu langsam ab.

Eine etwa nöthig werdende Reparatur ift nicht allein sehr beschwerlich, sondern auch kostspielig; denn ist der Ressels boden durchgebrannt, so muß ein großes Stück gutes, starkes Keffelblech verwandt werden, wozu eine Masse Nieten ersforderlich sind, wodurch die Reparatur um mindestens die Hälfte mehr Spesen erhöht wird. — Das Sieden der Eschswegerseife in diesen Kesseln, namentlich wenn hohe Ausbeute erwünscht ist, ist auch nicht besonders vortheilhaft und das kommt davon her, daß der große Boden und die Fläche der langen Züge viel Phlegma verzehren, respective leicht ein Ueberdampsen der Seife zur Folge haben.

Fig. 15 ist die geeignetste Form, welche jetzt gewöhnlich im Gebrauche ist; es muß jedoch ein Ressel, worin man 100

Centner Seife absieden will, schon 3.5 bis 3.8 Meter tief, oben 3.0 Meter breit und unten am Boden 1.8 Meter breit sein.

Diese Ressel lassen sich aber bei ihrer großen Tiefe auch schlecht ausschöpfen, weil sie nach unten zu sehr eng sind. Sehr unbequem sind aber solche Kessel, wenn die Siederei eng, winklig und die Decke niedrig ist, denn dann stößt

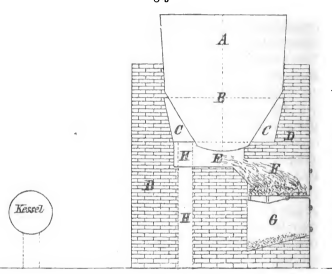


man beim Musichöpfen jebesmal mit ber Schapfenstange an bie Dede zc. an.

Fig. 16 stellt einen Ressel vor, welchen man nur hier und da antrifft; doch was Bequemlickeit und Gefälligkeit der Form betrifft, so steht er keinem anderen System nach. In einem solchen Ressel, bei dem die obere Weite 2·9 Meter, die untere Weite am Boden 1·7 Meter und die Tiefe 2·9 Meter beträgt, kann man bequem 100 Centner Seife absieden, denselben bequem und ohne Anstrengung ausschöpfen, die Eschwegerseise auch vortheilhaft sieden und gefüllte Schmiers seife ohne Hindernisse gut durchkrücken.

Eine etwa nöthig werbende Reparatur ist leicht ausführbar und kostet nicht die Hälfte so viel Geld. Kalte Stücken, welche, wie bei Fig. 13, auf dem Rande leicht sitzen bleiben, rutschen naturgemäß hier stets nach.

Fig. 16.



J



Die Einmauerung ist auf die Art zu bewerkstelligen, wie sie bei Fig. 16 angegeben ift.

Will man nun verschiedene Reffelzüge in einen Schornsftein leiten, fo legt man am besten einen Canal von 0.5 Meter

Breite und 0.6 Meter Höhe unten am Fußboben ber Feuerung an. In diesen Canal werden sammtliche Canale der Ressel, die rechts und links, oder ringsherum stehen, eingeführt, und zwar erhält der von den Resseln ziehende Rauch bis zum Hauptcanal einen senkrechten Fall von 1.0 bis 1.5 Meter. Bon hier aus geht dann der Rauch durch den Hauptcanal in den Schornstein, welcher eine Höhe von mindestens 20 Meter haben, unten von außen viereckig, dann rund und inwendig circa 1 Quadratmeter Durchmesser breit sein muß.

Die Laugenäscher, ob sie nun zum Einstellen, zum Abwässern, ober zur Aufbewahrung von Laugen bienen, mussen entweder von Guß- oder Schmiedeisen sein und sich in der Rahe ber Siedekessel befinden.

Hiegels und Schmierseisen fabriciren — ist zu empfehlen, wenn an der einen Wand des Siedehauses die Sodas und an der anderen Wand die Pottasches Aeschen Aufstellung sinden. Dieselben können entweder in Brusthöhe, über den Erdboden herausragend, blind eingemauert, oder eingesetzt sein. Im letzteren Falle müssen die Aescher ringsherum und namentslich unter dem gewöldten Boden mit Thon oder Cement ausgegossen, respective umgeben sein, um das Rosten des Sisens zu verhindern. Diese Einrichtung beansprucht wenig Raum, und man hat die Laugen stets an der Hand, nur sollten siegut, am besten mit eisernen Deckeln bedeckt gehalten werden.

Eine ebenfalls praktische Einrichtung für die Laugensäscher und Reservoirs ist, wenn selbige auf einen erhöhten Raum (Podium) Aufstellung finden, so daß man die Laugen vermittelst Hebers oder Ablaßhahnes abziehen und in die verschiedenen Kessel in Rinnen oder Nöhren leiten kann.

Sogenannte Sumpfe finden sich nur noch selten und höchstens in Siedereien, wo noch mit Asche gesotten wird, vor.

In großen Seifenfabriken mit Dampf= und Maschinensbetrieb befindet sich neben dem Siedehause das Maschinenshaus, worin die Dampfmaschine aufgestellt ist, und neben diesem ist das Dampskesselhaus, in welchem der Dampskesselbefindlich ist.

An der anderen Seite des Siedehauses, mit einer hohen breiten Thür verbunden, stößt das Formenhaus (Formensaum), woselbst sich die Seisensormen befinden. Dieses Gesbäude ist meist unterkellert und mit 1 oder 2 Stockwerken übersetz, welche zum Schneiden, Trocknen und Packen der Seisen geeignete, heizbare Räume besitzen. Diese Räume, respective die beiden Stockwerke, müssen mit dem Parterre und Keller durch Treppen und zur bequemen Besörderung der sertigen Waaren durch einen Fahrstuhl verbunden sein. Zur Ausbewahrung von Rohmaterialien, als Soda, Pottsasche, Kalk, Wasserglas, Salz, Oele und Fette, dient ein besonderes Magazin (Lagerhaus).

Diese Rohmaterialien im Reller aufzubewahren, ist nicht empfehlenswerth, und zwar schon um deswillen nicht, weil die Rellerraume stets etwas feucht und dumpfig sind, und weil das Herunter- und Herausschaffen mit mancherlei Schwierigkeiten verbunden ist.

Bei ber Neuanlage einer Seifenfabrit läßt sich Dick leicht umgehen.

Fast in jeder Seisenfabrik trifft man eine andere innere Einrichtung, die mehr ober weniger praktisch und vortheils haft ist, an.

(Bu Bb. I. @ 278)

ş

ŋ

6 6

6

f r b

il E

r u

۵ غ م

a b

e b

n r

Ĺ

Q H

Mene praktifde Ginrichtung in Seifenfabriken.

Wir bringen hier durch Wort und Bild eine fehr vortheilhafte und prattifche Ginrichtung zur Anschauung. Das ganze Bild ftellt 2 Laugenäscher, 1 Laugenrefervoir, 1 Bumpe, 1 Laugenzähler und 1 Siedefessel bar (Fig. 17).

Die beiden Aefcher (Reffel) AA find mit Dampf- und Berdfeuerung verfeben, weshalb fie jum Ginftellen und Ginbampfen ber Laugen somohl, als auch zum Sieben ber Seifen benutt merben fonnen.

Die Dampfheizung f ift mit ben Dampfabsperrhähnen h und g nebst Rohrleitung versehen.

Ueber bem Niveau bes gewöhnlichen Kalfstandes kk, wenn diese Apparate als Aescher benutt werden sollen, befindet fich ein Sahn a und ein Rohr b jum Ablaffen ber Lauge. Das projectirte Rohr I nebst Sahn m, welche auf unferer Zeichnung punktirt find, bienen bazu, um die Lauge abzulaffen, falls man die Apparate zum Gindampfen von Lauge ober zu anderen 3meden benuten will. GG find die Keuerungsherde. B veranschaulicht ein schmiedeeisernes Reservoir zur Aufbewahrung starker Laugen, die von A durch bas Rohr b vermittelft bes Sahnes a zugelaffen werden und welche durch die metallene Pumpe C, durch das Rohr c in ben Laugenzähler D gepumpt werden können.

Diefer Laugengähler, welcher ebenfalls aus Schmiebeeifen, wie alle anderen Apparate besteht, kann nach Grad- ober Gewichtseintheilung angefertigt fein, etwa 500 Pfund Lauge nach Bewicht, ober 5000 Lauge faffend. Derfelbe ift mit einer Glasröhre e nebst Sahn d verfehen, mittelft welcher man ben Stand ber Lauge barin mahrnehmen fann.

Zwedmäßig ift es, wenn man biefes Rohr mit Theilftreifen markirt und gwar, auf ber einen Seite im Abstande 18

von 20 bis 50 Pfund, und auf der anderen Seite von 20 bis 50°. Auf diese Beise ist man im Stande, auch die kleinsten Mengen Laugen abzulassen, ohne dieselben nochmals in kleinen Gefäßen abwägen, oder abmessen zu muffen.

Man hat nur nöthig, am Laugenglase abzulesen, wie viel man Lauge in den Kessel ablassen will. Das Laugensglas muß selbstverständlich am Laugenmesser so angebracht sein, daß möglichst viel Licht darauf fällt. Auch muß das Laugenglas e stets reinlich gehalten werden.

Bermittelst des Hahnes f nebst Rohr wird die abgemessene Menge Lauge in den Siedekessel E geleitet.

Der, respective die Siedekessels sind, wie man aus der Zeichnung ersieht, ebenfalls mit directem Dampf durch Rohr f und Hahn i heizdar, können aber auch durch Kesselseuerung H geheizt werden.

Das Ablagrohr n am Boden des Keffels dient nicht allein zum Ablassen der Unterlaugen, sondern auch zum Ablassen, respective Füllen der tiefer liegenden Seifenformen.

Um die Siedekeffel, Laugenreservoir 2c. sind Podien angebracht, welche man bequem durch einige Stufen ersteigen kann.

Die Laugenkessel (Aescher) befinden sich möglichst hinten an der Wand und sind bis Brusthöhe eingemauert.

Es versteht sich wohl von selbst, daß, je größer bie Fabrik oder der Betrieb derselben ist, desto größer die Ansahl der Apparate sein muffen.

Bu bemerken ist noch, daß bas Laugenreservoir und ber Laugenmesser luftbicht verschlossen sind, also die Lauge keine Kohlensäure aus ber Luft anziehen kann.

Maschinen, Apparate und Geräthschaften zur Seifenfabrikation.

Bleiden der Gele und Sette mit dem Körting'schen Dampfftrafil-Luftsauge-Apparate.

Dieser, von der Firma Gebr. Körting in hannover

erfundene Ap= parat dient zum Bleichen von Wetten u. Delen, Fig.18. als: Balmöl. Leinöl, Anochen= fett 2c. (Fig. 18.) Ein geschloffe= nes Gefäß wird mit bem zи bleichenden Del gefüllt und mit Silfe des Dampfftrahl= Luftsauge = Apparats welcher vermittelft ber Dampfspindel b in feiner Wirfung genau regulirt werden fann, utmosphäri= iche Luft durch das Rohr R burch das Del hindurch= gejogen. Die Wirfung wird noch verbeffert, wenn bie atmosphärische Luft in geeigneter Beise angemärmt wirb. Die An= wärmung läft sich in

einem Körting'schen Bormarmer vortheilhaft bewirken.

Dieser Vorwärmer besteht aus einem Bündel sehr enger Kupferröhren, welche vom Abdampf der Maschine oder von frischem Dampf umgeben sind und durch welche die ansuwärmende Luft passirt. Je nach der Qualität des Deles ist die Dauer der Operation und die Höhe der Anwärmung der Luft verschieden. Die Resultate, welche mit diesem einsachen, wenig kostspieligen und sehr leicht zu handhabenden Apparate erzielt werden, genügen für die Praxis vollständig.

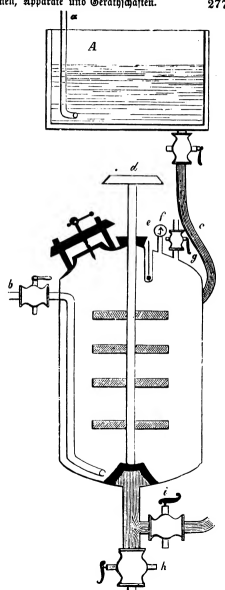
Autoclav jum Spalten der Aeutralfette.

Schon jahrelang wurde die Unterlange von weißen Kernseifen angekauft, um das Glycerin daraus zu gewinnen, welches seit Jahren einen enorm hohen Preis hat und ihn, da es zu vielen technischen Zwecken verwendbar, wohl auch behalten wird. Seit neuerer Zeit ist man auf die Jdee gestommen, das Glycerin aus den Neutralsetten vor ihrer Berarbeitung zur Seife leichter und rascher zu gewinnen, wobei auch ein wesentlicher Vortheil sür die Seifenfabrikanten hervorgegangen ist, indem sich die Fettsäuren dann vortheils hafter zur Seise verwenden lassen, als die Neutralsette.

Diese Fettsäuren sind an und für sich schon ausgiebiger an Ausbeute, weil das Glycerin schon ausgeschieden ist, welches bekanntlich keine Ausbeute giebt, sondern wie bei Eschweger und bei Seife mit Unterlaugen in letzterer zurückbleibt. Die Fettsäuren geben schöne, harte Seifen; die Berarbeitung ist rascher und leichter als mit Neutralfetten, bei welchen man häufig lange auf vollständige Verbindung warten muß.

Der Autoclav ist ein vertical stehender kupferner Ressel, der auf ein Postament von bequemer Höhe aufgestellt wird (Fig. 19).

Die Sohe des: felben ift verschie= den, gewöhnlich 4 bis 8 Meter, ber Diameter 0.80 bis 1.20; am tiefften Bunfte des Bodens befinden fich zwei Bentile: bas eine direct zum Ginlaffen des Dampfes in den Autoclav, das zweite gegenüber dem erften, ebenfalls am Boben birect gum Ausblasen. Gang oben am Autoclaven ift ein Bentil gum Gin= laffen des Fettes; das zweite Bentil bient zum Ginlaffen des Waffere ober der Ralfmild; das dritte ift ein Sicher= heitsventil, worin ein Luftventil angebracht ist: höchsten Bunfte ift gewöhnlich noch ein fleiner Lufthahn von ungefähr 1/4 Boll



Durchgang, mit einem frummen, nach unten gebogenen Röhrchen; ferner ift noch bas Manometer ba.

Oben beim Autoclav hält man sich ein Reservoir für das zu verarbeitende Fett, dann noch einen Bottich für die Kalkmilch oder das Wasser.

Der Behälter für Fett wird mittelst Kupferrohres an bas Bentil für Fett dicht angeschraubt. Der Dampstessel ist mit dem am Boden des Autoclav befindlichen Bentile in Berbindung. In den Autoclav wird Damps eingelassen, damit derselbe heiß wird; nach ungefähr 10 bis 15 Minuten wird das Dampsventil geschlossen, oben wird der Lufthahn geöffnet, damit der Damps ausströmen kann; sobald der letztere vom Luftventil auszuströmen aushört, so entsteht im Autoclav selbst Luftleere, und der Hahn muß geschlossen werden. Sodann wird das Bentil, wo das Del oder Fett verbunden ist, ausgedreht und die Flüssigkeit geht in den luftleeren Autoclav. Die Flüssigkeit muß ziemlich genau in dem Behälter gewogen sein, damit in den Autoclav nicht zu viel kommt, im anderen Falle sie übersteigen würde.

In einem Autoclav von ungefähr 4 Meter Höhe, 0.80 Meter Breite, kann man 800 Kilo Del ober Fett, bazu gehören circa 2 Hektoliter Waffer, verarbeiten.

Ist das bestimmte Del oder Fett im Kessel, so wird das Bentil geschlossen. Dann öffnet man dasjenige des Wasserbottichs, um das Wasser in den Autoclav einzulassen; sollte das Del, oder Fett, oder Wasser beim Einlassen in den Autoclav ein Zurückstoßen zeigen, so öffnet man nur das Luftventil, dis die Lust aus dem Apparate gewichen ist und wird dann die Flüssigsett wieder ruhig hineinrinnen.

Fit nun der Autoclav gefüllt, so wird der Lufthahn ganz aufgemacht, die Auslaß- und Einlagventile werden gut geschlossen, sodann wird das Dampfventil langsam, nach und

nach mehr, geöffnet; es entsteht ein Geräusch, hört aber auf, sobald sich ber Druck im Dampskessel ausgeglichen hat, was eine Zeit von einer Stunde beansprucht.

Das Manometer am Ressel, als auch am Autoclav, muß $8\frac{1}{2}$ Atmosphären zeigen.

Der Dampf im Reffel barf, mahrend ber Autoclav im Druck ist, nicht fallen, benn sonst wurde bas Fett in ben Dampftessel treten.

Um bies zu vermeiben, schließt man ein Rückschlagventil zwischen bem Dampftessel und bem Autoclav.

Hat letzterer mit Druck von $8^{1/2}$ Atmosphären im Betriebe gestanden, so wird das Dampfventil ganz abgesperrt. Der Lufthahn wird, sobald Dampf ausströmt, nach und nach, aber nicht ganz geschlossen, benn während der 10 Stunden soll immer etwas Dampf ausströmen. Nachdem das Dampfventil eine halbe Stunde geschlossen war, hat sich das Glycerinwasser zu Boden gesetzt und wird dann durch das dort befindliche Ausblasventil in ein geschlossens Gefäß ausgeblasen, das Del oder Fett, respective Dels oder Fettsäure, kommt nach.

Das Gefäß, wo der Inhalt des Autoclav hineingeblasen wird, soll den doppelten Inhalt des Autoclav haben.

Der Excelsior-Extractions-Apparat.

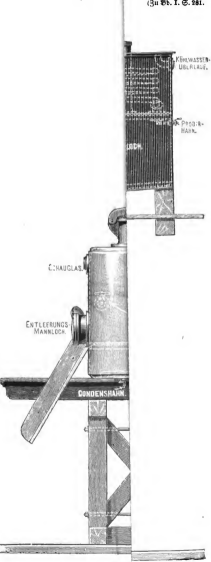
Der Excelsior-Extractions-Apparat dient dazu, um vermittelst Benzin, Aether, Alfohol, Schwefelkohlenstoff 2c. aus chemischen Producten, Rücktänden, Delfrüchten, Sämereien 2c. die in den respectiven Lösungsmitteln löslichen Substanzen, wie Fette, Dele, Talg, Stearin, Praffin 2c., vollständig zu extrahiren, respective zu gewinnen.

Für solche Materialien, welche sich leicht extrahiren lassen und in großen Wengen zur Berarbeitung gelangen, wird der Excelsior-Extractions-Apparat, den wir hier bilblich veransichaulichen und den die leistungsfähige Maschinenfabrit und Sisengießerei von Wegelin & Hübner in Halle a. S. baut, nach dem System der Anreicherung geliefert, und führt genannte Fabrit diese Apparate mit allen nöthigen Hilfs-apparaten in der vorzüglichsten und zweckmäßigsten Construction aus.

Die Excelsior-Extractions-Apparate werden für jede gewünschte Leistung in Größen von 5 Liter bis zu 6000 Liter Füllungsraum für das zu extrahirende Material in Schmiedeisen, Gußeisen, wie auch in Aupfer ausgeführt; letztere, wenn gewünscht, im Innern verzinnt. Rleinere Apparate werden nur in Gußeisen ober Aupfer ausgeführt.

Wir gehen nunmehr zur Beschreibung des Excelfior= Extractions-Apparates selbst über.

In den unteren Theil des Kühlers B, den Reservoir R, wird durch das Standrohr p bei n Lösungsmittel eingelassen. Nachdem die zu extrahirende Masse durch das verschließbare Mannloch m in den Apparat A gefüllt ist, wird der Sieds boden bei r eingelegt und das Mannloch geschlossen. Das Kühlwasser im Kühler B wird durch das Oeffnen des Hahnes y angestellt. Der Oreiwegehahn f wird so gestellt, daß eine Communication des Uebersteigrohres I mit Apparat A hersgestellt ist. Es wird nunmehr der Hahn q entsprechend geöffnet und dringt dann das Lösungsmittel von oben in den Apparat A. Das Lösungsmittel sinkt, sich mehr und mehr mit Del sättigend, im Apparat A nach unten und geht durch das Siebblech s und läuft durch Rohr u, durch den Oreiwegehahn f, Llebersteigerohr I und Kohr v nach dem Sammelgefäße C. Hier wird durch Oeffnen des Danpf-



181

)a\$

er= ber

eue

Der iffe

be=

rn die

ien ien

t f · **A**

ljo 1e\$

[e\$

a :be

es

mt ie

ıer in

rb idh

en

:lt

§=

ŝ,

3=

unt Exifose Gifbau gen app

wüi Fül eisei wen wer

Ext

wir Nai Me bod Küf ang Cor geft geö App mit dur Ori Sai



ventils g Dampf in die Heizschlange gelassen, wodurch das Lösungsmittel mit Zurücklassung des Deles oder Fettes verbampft, um in dem Kühlapparat B zu condensiren und wieder nach dem Reservoir R zu gelangen, um von dort auf's Neue durch Hahn q in den Extracteur A zu kommen. Der Apparat C, sowie die Rohre i und k sind mit Wärmschutzmasse zu umgeben, um Wärmeverlust zu vermeiden. Durch Probenahme an dem kleinen Probirhahn z (derselbe hat im Innern des Rohres einen kleinen Teller) kann man sehen, wenn die Extraction in A als beendet anzusehen ist. Das Abtreiben des Lösungsmittels, respective die Wiedergewinnung desselben aus dem Rücksand in A geschieht in folgender Weise:

Buerft wird Sahn q gefchloffen. Der Dreiwegehahn f wird so gestellt, daß die brecte Communication von Apparat A mit Apparat C hergeftellt ift; das Uebersteigerohr wird also ausgeschaltet. Es läuft nun famintliches in A befindliches Löjungsmittel in C, um hier mit Burudlaffung bes Deles abdestillirt zu werden. Durch Deffnen der Dampfventile a wird nun durch die Schnatterrohre Dampf in die Rückstände geblasen und badurch bas Lösungsmittel ausgetrieben, welches in Dampfform durch Rohr k ebenfalls nach Rühler B kommt und fich im fluffigen Buftande in R ansammelt. Um die letten Spuren Lösungsmittel aus dem gewonnenen Fett ober Del auszutreiben, wird durch Deffnen des Bentile t Dampf in ben Apparat C geblasen. Außer dem Lösungsmittel wird auch Wafferbampf nach bem Rühler B gelangen, welcher fich in R als Waffer unter bem Lösungsmittel ansammelt (Fig. 20).

Durch Probenehmen am Probirhahn O, welcher innen einen kleinen Teller hat, kann man sehen, wann bie Aussbampfung der Rückstände oder des Fettes, respective Deles, als beendigt anzusehen ist. Um den Stand des Lösungss

mittels und des Wassers im Reservoir beobachten zu können, ist ein Niveau-Anzeiger an demselben angebracht. Das Wasser wird durch den Hahn x abgelassen. Die Entleerung des Apparates A geschieht durch Mannloch e, und das Ablassen des Oeles aus C durch den Ablashahn h; p ist ein Standrohr auf dem Reservoir R, welches nur durch eine leichte Klappe n geschlossen ist, um Verdunstung des Lösungsmittels zu vermeiden. Sämmtliche Apparate arbeiten vollkommen ohne Druck, wodurch jede Gesahr durch Ueberlastung aus-geschlossen ist.

Ein Hauptvorzug dieses Apparates besteht darin, daß der eigentliche Extracteur A an dem Gefäße C, in welchem sich das extrahirte Fett, Del oder der Talg ansammelt, getrennt ist. Das Ganze wird dadurch übersichtlicher, und die einzelnen Operationen des Extrahirens, des Austreibens und Wiedergewinnens des Lösungsmittels gehen rationeller und mit geringsten Verlusten an letzterem vor sich.

Für das Austreiben der letzten Spuren des Lösungsmittels aus den gewonnenen Fetten und Delen 2c. fertigen die Herren Wegelin und Hübner eigens construirte Apparate mit Rührwerk, in welchen dieselben mit Dampf unter Zuhilfenahme von Luftleere, die durch eine kleine Pumpe erzeugt wird, behandelt werden.

Die so behandelten Dele, Fette 2c. sind völlig frei vom Lösungsmittel und haben weber Geruch, noch Geschmack nach benselben.

Rohtalg-Mahlmafdinen.

Beide Maschinen bienen dazu, ben rohen Talg auf möglichst schnellem Bege so zu zerkleinern, daß eine gute Ausbeute an geschmolzenem Talg gewonnen wird. Wie man

aus den Abbildungen ersehen tann, bestehen die Maschinen in der Hauptsache aus zwei gegeneinanderlaufenden Balzen von Eisen, die mit Zähnen versehen sind, welche die Arbeit verrichten. Diese Maschinen, welche mit Damps und mit Handbetrieb in Bewegung gesetzt werden können, ruhen auf starkem eisernen Untergestell, sind äußerst solid gebaut und arbeiten sehr genau und schnell.

Der rohe Talg, in den vierectigen Trog gebracht, wird

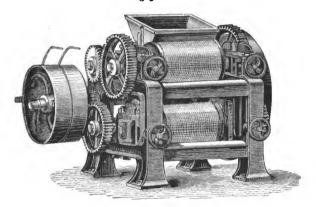


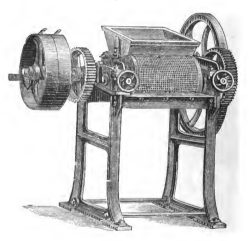
Fig. 21.

burch die Walzen zerriffen und zermalmt, so daß er unten als Brei herauskommt. Diese Maschinen eignen sich vorzüglich für große Talgschmelzereien und Kunst-Buttersabriken (Fig. 21 und 22).

Für letteren Industriezweig sind selbige von großem Nuten, denn der auf diese Weise zermalmte Talg bedarf sehr wenig Dampf oder Feuer, um ihn zu zerlassen; er kann also gleich gepreßt, und das Elain zur künstlichen Butter verswendet werden.

Diese Maschinen werden von der Maschinensabrit von Wilhelm Rivoir in Offenbach a. M. in verschiedenen Größen angesertigt. Nr. 0 von 150 Millimeter Walzendurchmesser und 300 Millimeter Länge, sowie Nr. 1 von
150 Millimeter Walzendurchmesser und 400 Millimeter
Länge werden auf Bunsch auch mit Handbetrieb geliefert,
während Nr. 2 mit 350 und 450 Millimeter und Nr. 3

Fig. 22.

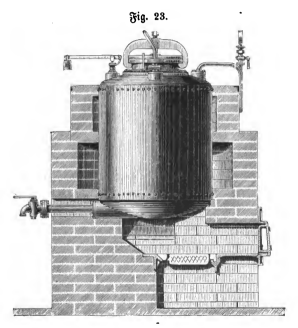


mit 450 und 500 Millimeter nur mit Dampfbetrieb auf Lager find

Neue Calgichmelz-Apparate mit hermetischem Berschluß.

Das Seifensiedereigewerbe, respective die Seifenfabristation, gehört zu denjenigen Industriezweigen, welche bei etwaiger Neuanlage bei der zuständigen Behörde um Conscession eingehen muffen.

Nur in höchst seltenen Fällen wird es gestattet, eine neue Siederei oder Fabrik innerhalb der Stadt zu erbauen, oder eine bereits bestehende zu verlegen. Der hauptsächlichste Grund zu dieser Maßregel ist, daß die Nachbarschaft von bem sich beim Schmelzen bes Rohtalgs — auf die bisherige



Weise über freiem Feuer — entwickelnden unangenehmen Geruche belästigt wird. Obgleich nun zwar der Talg auch im geschmolzenen Zustande bezogen werden kann und gegen-wärtig viele vegetabilische Dele und Fette, als: Palmöl, Palmkernöl 2c., zur Seifenfabrikation verwendet werden, so bildet das Ausschmelzen des Nohtalgs dennoch einen besonderen Zweig der Seifenfabrikation. Es ist aber Pflicht

des Fabrikanten bei etwaiger Neuanlage oder Berlegung seines Geschäftes dafür Sorge zu tragen, daß die Nachbarsschaft durch den sich beim Schmelzen des Rohtalgs entswickelnden Geruch nicht belästigt werde.

Die bekannte Eisengießerei, Maschinen- und Dampftesselsabrik von C. E. Rost & Co. in Dresden hat zum Ausschmelzen des Rohtalgs besondere hermetisch verschlossene Apparate construirt, welche allen an derartige Apparate gestellten Anforderungen vollständig genügen. Unsere Figur 23 zeigt einen Talgschmelz-Apparat mit directem Feuer.

Derselbe besteht aus einem Ressel von 1 Meter Höhe 0.80 Meter Durchmesser und faßt 500 Kilo = 1000 Pfund Das ungefähre Gewicht beträat 550 Kilo.

Diese Apparate sind in sechs verschiedenen Größen, und zwar bis zu 1.90 Meter Höhe und 1.50 Meter Durchmesser, 3000 Kilo Inhalt und mit einem Gewichte von 1600 Kilo vorhanden.

Diese Talgschmelz-Apparate werden vollständig armirt geliefert, und zwar besteht die Armatur aus folgenden Theilen: Oben am Deckel befindet sich die hermetisch verschließbare Füll- und Mannlochöffnung, in welche das zum Schmelzen und zur Entwickelung des Dampfes ersorderliche Wasser und der Rohtalg gebracht wird. An der einen Seite befindet sich das Sicherheitsventil, während an der entgegengesetzen Seite ein Federmanometer mit Hahn, und ein Dunstadzugshahn nebst Rohr, angebracht ist.

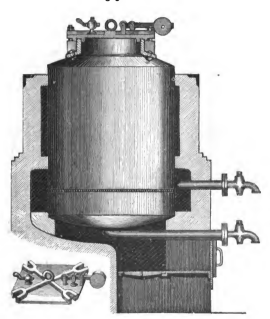
Der unten am Boden des Apparates befindliche Sahn bient zum Ablassen des Talgs und Baffers.

Das den Apparat umgebende Mauerwerk stellt die Feuerungsgarnitur und Ginmauerungszeichnung vor.

Reuer Galgidmelg-Apparat.

Dieser nachstehend beschriebene Talgschmelz-Apparat, welcher sich durch seine Einfachheit ganz besonders auszeichnet, hat sich, wie die praktischen Erfahrungen nachweisen, gut bewährt.





Er besteht (Fig. 24) aus einem Kessel von 1.2 Meter Höhe und 1 Meter Durchmesser, welcher 700 Kilo = 1400 Pfund Rohtalg faßt. Oben ist dieser Kessel mit einem dampsdicht schließenden Mannbeckel armirt, der ein Sicherheits: und ein Dampfablasventil trägt.

Die Conftruction biefes Decels wird burch bie beisgegebene Ansichtszeichnung noch näher erläutert.

In den unteren Theil des Keffels ist ein doppelter durchlöcherter Boden eingeset, welcher in dem Kessel zwei Abtheilungen bildet; eine obere zur Aufnahme des Talgs, und eine untere zur Aufnahme des behufs der Schmelzung zu verdampfenden Wassers. Am Boden beider Abtheilungen

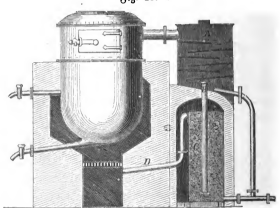


Fig. 25.

befinden sich Röhren mit Hähnen zum Ablassen des gesichmolzenen Talgs und des Wassers.

Der Rohtalg wird, wie er vom Fleischer geliefert wird, ohne vorher zerkleinert zu werden, aufgegeben und mittelst Dampfes von 3 bis 3½ Atmosphären geschmolzen.

Der vorbeschriebene Apparat besitzt neben ber bereits erwähnten Einfachheit die Bortheile, daß er ohne große Kosten beschafft werden kann, wenig Raum einnimmt und den nöthigen Dampf selbst erzeugt, daher auch für kleine Geschäfte zu empsehlen ist.

Dr. Bohl hat durch eine sehr einfache Borrichtung einen Talgschmelz-Apparat construirt, welcher verdient allgemein bestannt zu werden.

Derselbe leitet nämlich, wie die Figur 25 zeigt, die in bem oben geschloffenen Keffel aufsteigenden Gase durch ein Rohr in das Gefäß A, wo sie über mit Kalfhydrat bestreute Platten streichen, welches die fetten Säuren bindet.

Das Gefäß A verlassen sie hierauf durch ein Rohr B, welches in einen mit Coaks gefüllten Cylinder C führt, und hier werden ihnen die noch vorhandenen flüchtigen Basen genommen. Die Coaks sind während des Gebrauchs mit verbünnter Schwefelsäure zu beseuchten. Nachdem die Gase biesen Weg passirt haben, sind sie fast vollkommen geruchlos und können ins Freie oder durch das Rohr D noch über das unter dem Kessel befindliche Feuer geleitet werden.

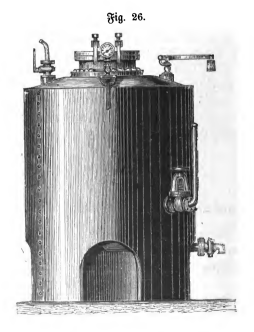
Salgidmelg-Apparat mit directem Dampf.

Wie man aus den Figuren 26 und 27 ersieht, kann man diesen Apparat an jeden beliebigen Ort aufstellen, weil selbiger nicht mit directem Feuer, sondern mit directem Dampf gesheizt wird.

Dieser Apparat kann in verschiedenen Größen und von verschiedenem Rauminhalt geliesert werden, und zwar von 1 Meter Höhe 0.80 Meter Durchmesser, und 500 Kilo Inhalt an bis 1.90 Meter Höhe, 1.50 Meter Durchmesser und 3000 Kilo Inhalt.

Diese Apparate werden für den vollen Keffelbampfdruck, beziehungsweise für 3 Atmosphären Betriebsüberdruck conftruirt und von den Rost'schen Werken vor dem Bersandt probirt. Man hat nur nöthig der Firma den concessionirten Resseldampfdruck aufzugeben. Die Armatur dieser Dampfsichmelz-Apparate, welche vollständig armirt geliefert werden, besteht aus folgenden Theilen:

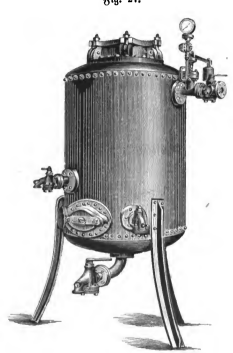
Oben befindet sich die hermetisch verschließbare Füllund Mannlochöffnung, in welche der zerkleinerte Rohtalg



gebracht und dann verschlossen wird. An der linken Seite befindet sich das Dampseintrittsventil. In der Mitte am Mannloch ist das Federmanometer mit Hahn, rechts das Sicherheitsventil, und an der Seite des Apparates der Dunstsatzugshahn nebst Rohr angebracht.

Zum Ablassen des Wassers und des Talgs bient der am Boden des Apparates angebrachte Ablashahn.

Fig. 27.



Der ganze Apparat ist mit einer Barmeschutzmasse eingehüllt und mit einem Blechmantel umgeben.

Die Firma C. E. Rost & Co. in Dresben und Wilh. Riovir in Offenbach a. M. liefern, wie schon erwähnt biese Talgschmelz-Apparate.

Delausblafe-Apparat.

Die nachstehende Abbildung stellt einen Ausblase-Apparat dar (Fig. 28).

Das Faß A wird auf einen starken Bock B, welcher sich gewöhnlich im Hofe an der Mauer befindet, vermittelst einer Schrotleiter aufgelegt. Das Spundloch des Fasses wird geöffnet und mit einem starken Bohrer eine etwa 6 bis 8

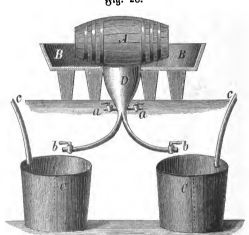


Fig. 28.

Boll lange Deffnung in das Fett oder Del, welches ausgeblasen werden soll, gebohrt, hierauf schraubt man ein Dampfrohr, welches in unserer Figur nicht fichtbar ist, an, welches circa 6 bis 8 Zoll tief in das Faß hineinreicht; unter das Spundloch hängt man eine trichterartige Vorrichtung D, welche sich in zwei Rohre verläuft, und mit zwei Hähnen aa abgesperrt werden kann. Diese Rohre gehen durch die Wand und sind am Ende wiederum mit Hähnen versehen.

Die Delbehälter CC können ebensogut von Holz als von Gisen sein. Dieselben können so aufgestellt werden, daß sie halb in der Erde und halb über der Erde, vielleicht in Brusthöhe, stehen.

Wenn man den Dampfhahn, welcher in das auszublassende Faß geht, öffnet, so schmilzt der einströmende Dampf das sich in unmittelbarer Nähe befindliche Del und läuft durch erwähnten Trichter D in das Nohr und bei b in das Delreservoir. Auf unserer Zeichnung haben wir zwei Delsbehälter, und ist der eine zum Palmfernöl, der andere zum Palmöl 2c. bestimmt. Die Dampfrohre c c sind zum Answärmen der Dele und Fette bestimmt.

Im Fall man den Dampf von der Maschine oder Retourdampf von der Heizung, überhaupt schwachen Dampf, benutzt, so daß man viel Wasser mit hereinbekommt, so pumpt man das Wasser mit einer kleinen Pumpe aus.

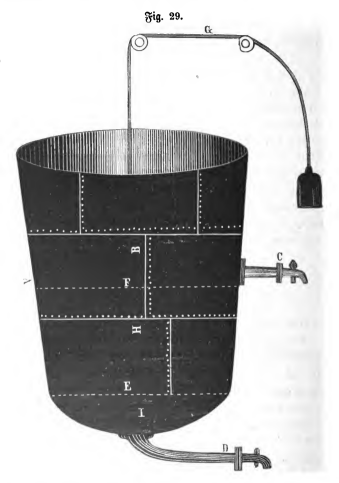
Berbefferter Sangenäscher.

Als im Jahre 1865 Schreiber dieses seine Siedekesselmit Abzugshähnen und Röhren versehen ließ, um das Herausdrücken der Unterlaugen von der specifisch leichteren Seise zu bewerkstelligen, welche Einrichtung ihm auch vollkommen gelungen ist, und viele Nachahmungen gesunden hat, kam er auf die Jdee, es auch mit dem Laugenäscher zu versuchen (Fig. 29). Auch hier hat sich diese Verbesserung vorzüglich bewährt. Wir geben im Nachstehenden die Besschreibung.

A stellt ben Laugenäscher vor.

Der obere Raum B, welcher mit Baffer gefüllt wird, fteht über bem gewöhnlichen Riveau bes Kalfstandes F. Das

Ablagrohr C über bem Ralfniveauftande dient jum Ablaffen



des ersten Abzugs der concentrirten Lauge. Das Ablagrohr D mit Hahn dient dazu, um die durch den oberen Druck des Wassers specifisch schwerere Lauge, welche durch den Doppelboden E durchsickert, abzuziehen. G ist ein Seil, an dessen einem Ende ein hermetisch schließender Deckel von Holz den Zweich hat, den Kalk in dem unteren Theile H nicht aufzurühren. Der untere Raum I zwischen erwähntem Doppelboden E und dem richtigen Boden des Laugen-Apparates wird, damit ein langsames Durchsickern ermöglicht wird und ein etwaiges Durchbrechen des Kalks nicht statzsinden kann, mit grobem Kies gefüllt.

Wie aus der Figur ersichtlich ist, ist diese Erfindung für die Seifensabrikanten von großem Nugen, indem sie ein schnelles Arbeiten ermöglicht und viel Zeit und Geld erspart.

Die Lauge wird burch diesen Apparat viel schneller abgewäffert, als es bei bem bisherigen Berfahren, wie es in allen Siedereien anzutreffen ift, geschieht.

Wenn man die Soda oder Pottasche, sei es durch Damps oder Resselseuer, aufgelöst, respective eingestellt hat, wird der Kalk darin gelöscht, tüchtig durchgearbeitet und wie gewöhnlich einer 6. dis 8stündigen Ruhe überlassen. Wenn sich die Lauge nach dieser Zeit abgeseth hat, so wird der Hahn C, woran sich ein armstarkes Rohr befindet, geöffnet, und die über dem Niveau des gewöhnlichen Kalkstandes abgesetzt klare Lauge vermittelst eines angeschraubten Rohres abgelassen, eventuell in ein beliebiges Laugenreservoir abgezogen und weitergeleitet. Wan hat nun den Kalk mit der noch darin besindlichen starken Lauge sür sich.

Nun läßt man einen starken Holzdeckel, der in unserer Figur nicht sichtbar ist, und genau, bis auf einen kleisnen Spielraum, in den Laugenäscher paßt, vermittelst des Seiles G, welche über einem an der Decke befestigten Flaschenzug beliebig aufs und abgezogen werden kann, auf den Kalk herab und läßt Wasser darauf laufen. Der Deckel hebt sich

badurch von felbst in die Sohe und schwimmt auf dem Wasser, ohne den Ralk aufzurühren.

Da nun Lauge und Kalk specifisch schwerer wie Wasser sind, so bleibt das oben befindliche Wasser von ersteren vollständig geschieden.

Es besteht nun das Naturgeset, daß der Druck stets nach unten wirkt; wenn man also ein Gefäß mit einer Flüssigkeit füllt und an dem Boden eine Oeffnung oder einen Hahn anbringt, so wird besagte Flüssigkeit durch ihren eigenen Druck herausgetrieben.

Da nun die Lauge ein specifisch schwererer Körper wie Wasser ist, so muß die obere Schicht durch ihren eigenen Druck die untere schwerere Schicht herausdrücken.

Damit nun der Kalk nicht mit fortgerissen werden kann, so ist einige Zoll über dem gewölbten Boden ein Doppels boden E von Eisen, mit kleinen, etwa erbsengroßen Oeffnungen angebracht, und der Zwischenraum I wird mit grobem Kies gefüllt, welcher das Mitsortreißen des Kalks aus dem Mittelsraum H verhindert.

Wenn man also den unteren Hahn Döffnet, so drückt das Wasser in dem oberen Raum B auf die Lauge, welche sich in dem Kalke des Mittelraumes H befindet, so zwar, bis die Lauge vollständig aus dem Kalke entfernt und dieser von dem Wasser durchdrungen ist.

Die Operation des Herausdrückens, wie soeben besichrieben, nimmt etwa 10 bis 15 Minuten Zeit in Anspruch.

Man wiederholt diese Operation mehreremale, bis die Lauge auf 0° B. abgewässert ist.

Die mühevolle Arbeit des bisherigen Verfahrens, welche 6 bis 8 Tage in Anspruch nahm, ist, ohne besondere Ansstrengung anzuwenden, an einem Tage beendet.

Saugen- und Beifenpumpen.

Bum Entfernen ber Unterlaugen aus ben Rernseifen

und zum Ausschlagen ber Seifen bedient man sich in den meisten Fabrifen ber fupfernen Schapfen (Schöpftellen), vielfach der sogenannten Schöpfeimer, und seit neuerer Zeit der Bumpen.

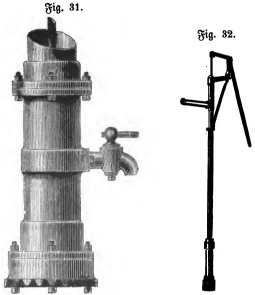
Wir bringen verschiebene Constructionen dieser Pumpen in den Figuren 30, 31 und 32 zur Anschauung.

Figur 30 ift eine fogenannte Wandpumpe, welche auf ein Brett befestigt ift und an die Wand, in deren Nähe fich bie Reffel befinden, vermittelft ftarfer Steinschrauben ober Gifenbolgen eingegupft wird. Diefe Bumpen find mit Schwungrad und Räder= vorgelege verfehen und gu Band-Maschinenbetrieb unb einae= richtet; fie haben einen Rolbendurchmeffer bon 100 Milli= einen meter und Hub 250 Millimeter. An dem unteren Ende ber Bumpe wird bas Saugrohr angeschraubt, und

Fig. 30.

kann dasselbe in einen beliebigen Ressel gelegt werden. Figur 31 veranschaulicht dieselbe Bumpe von der anderen Seite. Figur 32 ift eine Laugenpumpe zum Einstellen in den Siedekeffel.

Dieselben sind von 75 bis 100 Millimeter Kolbenburchmeffer, 250 bis 300 Millimeter Hub und in einer Länge von 2000 bis 4000 Millimeter Länge von ben



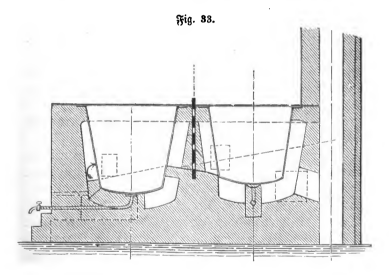
Maschinenfabriken von F. Ringhoffer, Smichow bei Brag, C. E. Rost & Co., Dresden, Wilhelm Rivoir, Offenbach a. M. und Pumpenfabrik Herborn, Nassau, zu beziehen.

Kesseleinmauerung für Seifenfabrikation.

Die Kesseleinmauerung für Seifenfabrikation ist nach beistehenden Zeichnungen näher detaillirt und beschrieben, und zwar so, daß eine Feuerung, wenn es erfordert, gleichszeitig zwei Kessel erheizt, worin die Seife gesotten wird (Fig. 33, 34 und 35).

Die Feuerung dieser Defen ist so eingerichtet, daß alle Brennmaterialien, als Steinkohlen, Braunkohlen, Torf, Holz, Sägemehl, Abfälle, Späne, naß oder trocken, verwendet werden können. Da die Feuerwände mit plastischem Dinasskrissall hergestellt werden, so kann fast gar keine Reparatur der Defen selbst vorkommen.

Ferner wird kalte Luft zugeleitet, und zwar durch die



beiden, neben der Feuerung liegenden Canäle; ein zweiter unter der Feuerbrücke angebrachter Canal, in welchen ebenfalls von vorn zwei Canäle in den Fuchs einmünden, etwas tiefer als die ersteren liegend, so daß genügende Gase vorhanden sind. Denn nicht die Feuerssamme erhitzt die Kessel, sondern die etwas gepreßten heißen Gase sind dazu mit Vortheil zu verwenden, wozu selbige Heizssläche für beide Kessel genügt und zu jeder Zeit regulirt werden können.

Ferner ist die Vorfeuerung von allen anderen Feuerungen vorzuziehen, da man erstens durch diese Einrichtung keine Treppe zu steigen hat, um zu heizen, und zweitens die Feuerung in der gleichen Höhe liegt, und der geschweiste und gezogene Fuchs auch sehr guten Zug hat, jedoch noch größere Vortheile bietet diese Vorrichtung durch die zugeführte kalte erwärmte Luft von außen und gleichzeitig mit den heißen Gasen vereinigt. Die Ressel heizen auch die Feuerwände etwas, schützen durch die Luftschicht dazwischen, welche stets circulirt, gegen alle vorhandenen Feuerungen vortheilhafter. Da die alte Construction bei etwas Rückgang des Feuerskeine gleichbleibende Hige hinterläßt, aber bei ersterer eine kleine Pressung der Gase nach allen Seiten stattsindet, so wird sehr viel Hige nachgehalten.

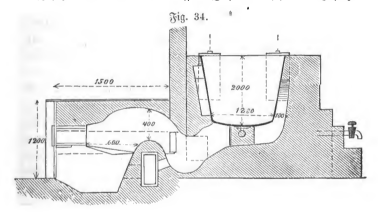
Es fann nur ein kleiner Rückgang des Feuers zum Nachtheil und Zeitverluft des Siedens führen.

Bur Beobachtung des Feuers und der Gase werden mehrere Schaulocher angebracht, sowie Reinigungsthüren, ähnlich der Schornsteinluppen, woselbst man ohne die Feuersthüre zu öffnen und dem Feuer zu schaden, die gleichmäßige Wirkung der Gase zu jeder Zeit beobachten und reguliren kann.

Diese Feuerung kann überall Anwendung finden, bei allen Feuerungsanlage Reffeln für Dampf und sonstigen Betrieb, Ofenanlagen 2c.

Der Rost hat eine Fläche (600 Millimeter lang und 400 Millimeter breit) = 0.24 Quadratmeter, und hat der dahinterliegende Fuchs dreiviertelmal 0.24 Quadratmeter Querschnitt = 0.18 Quadratmeter. Die Züge sind alle noch etwas enger und haben an den Seitenwandungen des Kessels 0.10 Quadratmeter Raum; somit entsteht eine kleine Pressung der pro Minute zutretenden 5 Kubikmeter kalten erwärmten Luft in den Zügen. Das Feuer erhält dadurch

einen regelmäßigen Zug und die Gase eine gepreßte Gesschwindigkeit; deshalb kann das Feuer schon ziemlich klein sein, und ist hier schon eine Kohlenersparniß. Die vom Feuer berührten Flächen sind aus Chamottesteinen oder plastischem Dinaskrystall hergestellt und 80 Millimeter dick, welches aus einer Art Thonmehl besteht, von gelblicher Farbe und aus mehreren Sorten chemisch zusammengestellt ist, und wird angemacht wie Chamottemehl, längs den Ziegelsteinwänden ausgesetzt und kann im nassen Zustande schon angeheizt



werden, da dieser Arnstall sich bei Weißhige leicht übers

Die Heizstache beträgt bei diesem Ressel circa Dreiviertel ber äußeren Umfassungswand.

Der Rost hat eine freie Rostsläche von 0.10 Quadratsmeter gleich dem Durchgange der zugeführten Luft durch ben Rost.

Derselbe liegt mit seinem vorderen Ende in einer Höhe von 600 Millimeter und fällt um 100 Millimeter nach hinten.

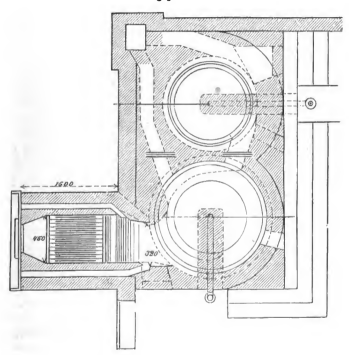
Die Feuerbrücke liegt bort 200 Millimeter höher als ber Rost und fällt von da wieder 450 bis 500 Millimeter bis zum tiefsten Punkt im Fuchs, welcher gleichzeitig von außen zugänglich ist, und die erwärmte Luft von dem Gußekasten aus in die Feuerbrücke einmündet, sowie etwas höher die seitlichen Züge von 200 Millimeter Höhe und 200 Millimeter Breite einmünden.

Das Rundament wird 500 Millimeter tief; jedoch am Borofen für die Reffel genügen ichon 300 Millimeter. Ferner fönnen in den Borofen zur Haltbarkeit 4 Anker, 2 längenund 2 Quer-Anker von 3/4 Zoll Rundeisen mit Muttern und Ankerplatten angebracht werben. Die Reffel ruben auf bem Mauerwerke seitlich der Reffel, moselbst der Sauptstütpunkt und ber Ablak gleichzeitig befestigt ift, damit dasselbe ganz von feuerfestem Material umgeben ift und daburch bas fehr leicht Undichte an dieser Stelle vermieden wird. Das Rohr hat 40 Millimeter im Lichten und ist mit vier Schraubenbolzen befestigt; wie auf ber Reichnung bargeftellt. fann basselbe auch nach vorn ausmunden. Der wichtigste Punkt bei der Feuerungsanlage ift wohl der Roft mit Feuerbrücke und bem Buge bes Feuers entsprechend gezogener ober geschweifter Ruchs; baburch erhält bas Reuer einen richtigen Bug. Die meiften Feuerungsanlagen find taum genügend eingerichtet, und liegt die Schuld außer oben Erwähntem noch hauptfächlich barin, daß zu wenig Luft zur Berbrennung da ift, oder, beffer ausgedrückt, keine Luft vorhanden ift, um die Feuergase zu verdünnen, damit selbige alle Feuerflächen mit einer fogenannten Preffung beftreichen müssen.

Der Ramin in den meisten Anlagen, namentlich in Desterreich-Ungarn, läßt viel zu wünschen übrig. Erstens soll der Fuchs in den Kaminen nie ganz unten münden, sondern

immer 300 bis 500 Millimeter höher und gleichzeitig mit einem Einsteigeloche, ober einer Thure, welche noch extra versmauert ift, versehen sein.

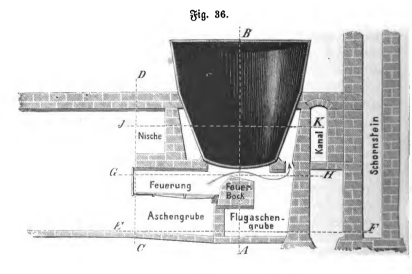




Ferner ist bei solchen Anlagen ein ziemlich hoher Kamin zu empfehlen, welcher gleiche Höhe mit den nächststehenden Häusern hat, und zwar mindestens 4 bis 5 Meter, wenn nicht durchaus gemauert und 8 bis 9 Meter Blechkamin, mit einem Deckel oben, welcher von unten regulirt werden

kann, damit keine falsche Luft bei Außerbetriebsetzung im Ramine und Feuerungszügen circulirt, da diese Luft schädlich ist und beim Anmachen des Feuers zuerst verdrängt sein muß.

Der Kamin erhält eine Lichtenweite $= \sqrt[3]{_5}$ ber freien Rostfläche $= \sqrt[3]{_5} \times 0.10 = 0.060$ und 210 Millimeter. Für die Ausmündung unten 40 bis 60 Millimeter weiter.



В.

Für jeden Seifenfabrikanten ist außer ber praktischen Unlage der Fabrik, die praktische Einmauerung der Siedeskessels von größter Wichtigkeit.

Der vorherige Artikel hat diesen Gegenstand bilblich sowohl, als auch schriftlich und dabei aussührlich behandelt, weshalb wir uns bei dieser neuen Kesselanlage kurz fassen können, zumal, da schon die Figuren eine genaue Besichreibung geben. (Fig. 36, 37, 38, 39, 40 und 41).

Diese neue Resselanlage ist nur für einen Ressel zu heizen bestimmt; auch hier ist die Fenerung vor dem Ressel angebracht. Daß diese Vorsenerung der gewöhnlichen, bisher

üblichen Feuerung vorzuziehen ist, ist längst bekannt und bedarf keines weisteren Referats.

Diese Bor: feuerungen bei Seifenkeffeln bemahren sich vorzüglich, und zwar aus fol= genden Gründen: Die Büge brauchen bei täglichem Bebrauche höchstens ein= bis zweimal im Jahre gereinigt zu werben, weil die Flugafche, nachdem fie den Keuerbock (Keuerberg) be=

rührt hat, in eine besondere Grube fällt. Ferner wird der Kesselboden geschont, weil die Flamme unter dem-

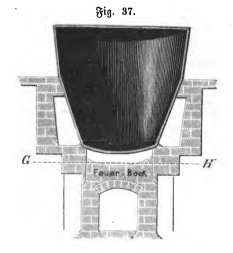
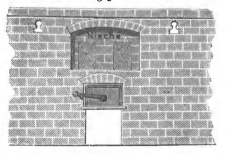


Fig. 38.



felben hinftreicht, seinen Weg durch den Zug um ben Ressel herum nimmt, um dann durch den Canal in den Schornstein geführt zu werden.

Hierbei sei bemerkt, daß die Nieten des Kessels durch das Feuer nicht bespielt werden dürfen, sondern es müssen Fig. 39 Fig. 40.

Aschengrube Flugaschen. grube

Fig. 41.

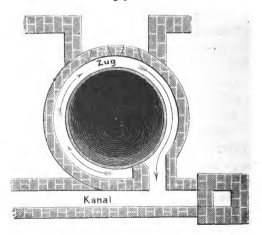


Fig. 42. 0 1 2 3 4 5 6 7 8 0 10 Fuß

dieselben vielmehr, wie ans der Figur ersichtlich ist, mit Mauerwerk umgeben sein. Außerdem wird noch der Bortheil gewonnen, daß die Feuerung jederzeit reparirt, oder neu gemacht werden kann, ohne daß der Keffel herausgenommen zu werden braucht, weil das Mauerwerk, worauf derselbe ruht, nie schlecht werden kann.

Den größten Vortheil, den diese Vorseuerung dem bisherigen alten Versahren gegenüber gewährt, ist entschieden der, daß man mit jedem Feuerungsmaterial die größte Hige erzielen kann, indem die zugeführte kalte Luft von außen gleichzeitig mit den heißen Gasen vereinigt wird und die Hige beliebig regulirt werden kann.

Der beigegebene Maßstab ermöglicht jedem Seifensfabrikanten die Feuerungsanlage, welche sich natürlich nach Größe des Ressells richtet, dem Maurer selbst anzugeben, eventuell kann sich derselbe ganz genau nach diesen Angaben richten.

Siedekeffel mit Dampfheizung.

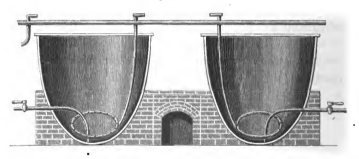
Bei einer neuen Anlage einer Seifenfabrit muß man sein Augenmerk hauptsächlich auf die Siedekefsel richten.

Wenn man diese neu anschafft, man also die Wahl hat, Größe, Form 2c. selbst zu bestimmen, so ist es nöthig, oder von großem Vortheil für den Seisensadrisanten, wenn dieselben nicht zu klein sind, d. h. genug Steigeraum haben, um das zu siedende Quantum Seise bequem absieden zu können. — Will man z. B. 40 Centner Cschwegerseise darin absieden, so muß der Kessel so groß sein, daß er 60 Centner Wasser hält. Ferner ist es zweckmäßig, wenn die Form derselben konisch, also der odere Durchmesser etwas weiter als die Tiese desselben ist.

Hat z. B. der obere Durchmeffer 8 Fuß Weite im Lichten, so darf die Tiefe nach der Mitte des Bodens gerechnet nur 61/2 Fuß haben.

Es ist von großem Vortheil, wenn die Ressel so einsgemauert sind, daß sie über dem Niveau der Erdoberfläche in Brusthöhe herausragen. Es ist dadurch für den Arbeiter das Arbeiten außerordentlich erleichtert; das Ansetzen, Ausschlagen, Auspumpen der Seife 2c. erfordert weniger Zeit und strengt den Körper nicht an.

Fig. 43.



Wenn man keine Pumpe zum Laugen-Auspumpen benutzen will, so lasse man ein Abzugsrohr mit Hahn ans bringen. Das Rohr nebst Hahn kann beliebig stark sein, etwa 2 Zoll bis $2^1/2$ Zoll = $4^1/2$ bis 6 Centimeter innere Weite. — Das Rohr, welches von Gußeisen (Gasrohr) sein kann, muß, wo es durch den Zugcanal geht, mit hartgebrannten Steinen ummauert sein, damit es nicht vom directen Feuer umspielt wird und verbrennen, oder undicht werden kann. Der Hahn kann ein gewöhnlicher Locomobilens hahn sein, welchen man öffnet, wenn man die Lauge ablassen will und schließt, wenn sich Kern zeigt (Fig. 43). Die Figur stellt zwei nebeneinanderstehende Siedekessel vor, welche mit diesem eben beschriebenen Abzugsrohre und mit Hähnen versehen sind. Außerdem sind beide mit Dampsheizung versehen. Diese Dampsrohre mussen von Kupfer sein, und zwar circa 1½ Zoll inneren Durchmesser haben und gehen vom Hauptrohre ab, an der Wand der Kessel nach dem Boden, wo sie in eine sogenannte Schlange einmünden, welche, ebenfalls von Kupfer, rings am Boden herum geht und mit kleinen, etwa erbsengroßen Oeffnungen versehen ist.

Diese Schlange, welche man in der Regel vor bem Sieden einlegt, wird mit einer Rundschraube (Berliner), von Metall bestehend, an das Siederohr angeschraubt.

Durch biese kleinen Deffnungen geht ber Dampf und bewirft ein egales, ruhiges und gleichmäßiges Sieden, so zwar, daß die Seife ebenso rundherum im Kessel siedet, als wie das Resselseuer wirkt. Zwischen beiden Kesseln ist die Feuerungsanlage.

Dampfüberhigungs-Apparat.

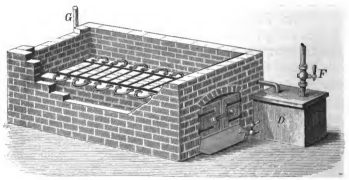
Wie man aus unserer Figur ersehen kann, geht der Dampf, sobald er den Dampftessel verlassen hat, durch das Rohr F in den eisernen Kasten (Wasserkasten) D.

Derselbe ist mit einem Rohre mit Hahn dicht am Boben versehen. In diesem Kasten setzt der Dampf das Condenssationswasser ab, welches durch das erwähnte Rohr absließt. Das oben angebrachte Rohr dient dazu, den Dampf in eine gußeiserne Schlange, welche mit Muffen ganz dampfdicht verschlossen ist, zu leiten (Fig. 44).

Diese Rohre sind 2 Zoll in lichter Weite und circa 3 Fuß lang, so daß 12 Stuck Rohre circa 36 Fuß bis

40 Fuß lang sein können. Zur Herstellung ber Berbichtung, respective luftbichter Berbindung, benutzt man Rupser und verbichtet die Rohre gut. Dieselben müssen ähnlich wie die Gasrohre mit Gewinden versehen sein. Dieses Schlangenrohr kommt etwa 3 Zoll über den Rost zu liegen, es muß aber seste Unterlage, besonders an den Berbindungen haben und womöglich an den Biegungen etwas mit Mauerwerk versehen sein, damit der Dampf nicht durchbrechen kann.





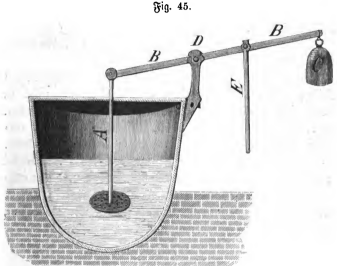
Man bedient sich hierzu, wie zum ganzen Feuerungs= herd, feuersester Chamottesteine, wodurch die Ueberhitungs= schlange einen besseren Halt erhält und mit welchem sie über= mauert sind.

Der Roft unter dem Ofen muß auf Walzen ruhen, so daß man selbigen, wenn kein Feuer mehr gebraucht wird, beliebig herausziehen kann. Mit dem Feuer, welches unter den Rohren, respective der Ueberhitzungsschlange hinzieht, kann man noch einen Kessel heizen oder erwärmen.

Siedekeffel mit Krück-Apparat.

Unsere Figur 45 stellt einen Siedeteffel mit Rrud-

Dieser Rruck-Apparat, gang von Gifen construirt, hat die Form einer beweglichen Rrucke, wie man sie im kleineren



Maßstabe von schwächerer Construction in den meisten Seifen-

fabriten antrifft.

Der ganze Apparat besteht aus fünf Theilen, nämlich A, ber eigentlichen Krücke selbst nebst Zugstange, welche in zwei Hälften, die mit Charnierbändern zusammenhängen, auf- und zugeklappt werden können, bestehen, aber ein Ganzes bilben und mit kleinen Deffnungen versehen sind. B veranschaulicht die Schwungstange, welche an dem einen Ende vermittelst Charnier an dem oberen Theil der Krückzugstange angebracht,

während am äußersten Ende ein Gewichtsstein (1/2 Centner) angehängt ist, damit mehr Schwung herauskommt, wenn man die Seife herauftrückt.

Das Achsstück D bient bazu, um die Schwungstange einzulegen und ist am oberen Rande des Kessels mittelst starker Schrauben befestigt. An der Zugstange E wird gezogen, der Theil hinter D geht nach unten und der vordere Theil nach oben.

Unfere Abbildung zeigt den Krud-Apparat in demfelben Augenblicke, wo er zur Halfte aufgezogen ift.

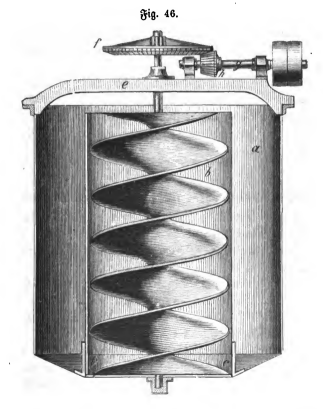
Mit diesem einsachen Apparate lassen sich alle Sorten Seisen, namentlich hochgefüllte Schmierseisen, in nicht zu großen Kesseln — mit der größten Leichtigkeit durchkrücken. Es versteht sich wohl von selbst, daß man mit dieser einssachen Borrichtung die Füllung besser durcharbeiten kann, als es mit gewöhnlichem Handrücken der Fall ist. Nebenbei ist noch der Bortheil dabei verbunden, das man diesen Apparat zu jedem Kessel benutzen kann und bei tieseren Kesseln nur eine längere Krückstange angebracht zu werden braucht, was sehr leicht zu bewerkstelligen ist.

Mener, amerikanischer Ruhr-Apparat.

In Amerika, woselbst die Seifenfabrikation im großartigen Stile betrieben wird und aus einem oft 2 bis 3 stockhohen riesigen Siedekessel 3 bis 4 verschiedene Seisensorten fabricirt, respective mit Marmorstaub, Kartoffelmehl, Wasserglas 2c. gefüllt werden, benutt man Rührwerke, welche mit Dampskraft betrieben werden (Fig. 46).

Die Conftruction eines solchen Rühr-Apparates, welche sich vorzüglich bewährt, ift aus unserer Figur deutlich

ersichtlich. In einem eisernen Chlinder a von circa 4 Fuß Durchmesser und berselben Sobe, welcher unten mit einer eisernen, verschließbaren Ausflußöffnung versehen ist, ift



ein zweiter Cylinder b von circa 21/2 Fuß Durchmesser placirt, welcher jedoch nicht ganz bis auf ben Boden reicht, sondern auf 4 bis 5 Zoll hohen Füßen c steht. In diesem letteren Cylinder rotirt eine Schnecke d, deren unterer Zapfen

in einem Sprunglager läuft. Oben enbet sie bagegen in einem Bellftuck, welches, wie ersichtlich, in einem auf der Traverse e befindlichen Halblager läuft und das konische Triebrad f trägt. Letteres steht mit einem kleineren, auf die Borgelagewelle g gekeilten Getriebe h in Eingriff.

In der Figur ift Elementarbetrieb angenommen. Für Handbetrieb laffen sich die Riemenscheiben durch Kurbel und Schwungrad ersetzen.

Während bes Betriebes wird die Seife durch die bicht unten am Boden streifende Schnecke aufgenommen, nach oben befördert, fällt aber wieder in den äußeren Chlinder und setzt dieses Spiel fort, dis sie nach Berlauf von circa 10 Minuten so innig als möglich gemengt ist.

Seifenkrud-Apparat für Rleine Seifenfiedereien.

Diesen einfachen Apparat, welcher hauptsächlich für kleinere Seifenfabrikanten zum Krücken ber Seife bient, kann jeder Zimmerer, ja jeder Seifensieder selbst herstellen (Fig. 47).

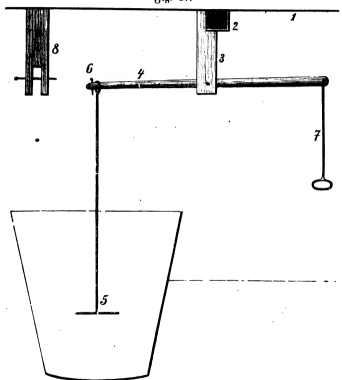
Man bedient sich hierzu eines gleicharmigen Hebels (Wagebalkens), einer Stange von etwa 10 Centimeter Dicke und 2·5 bis 3·5 Meter Länge. Die Länge richtet sich nach ber Oertlichkeit ber Siederei.

Man befestigt nämlich an der Decke, womöglich an einem hervorstehenden Tragebalken und von der Decke niederhängend, eine Gabel von starkem Holze, circa $^{1}/_{2}$ Meter vom Resselzrande in die Höhe oder gerade über denselben bei weiten Resseln und befestigt den Wagebalken darin beweglich durch ein einsaches durchgesteckes Stuck Rundeisen.

Die Länge des Balfens wird badurch bestimmt, daß er von der Mitte des Keffels bis zur Gabel und von da etwa

noch reichlich so lang ist, daß also der Theil, woran man zieht, eher noch etwas länger ift.

Der Achspunkt der Gabel richtet sich nach der Höhe des Fig. 47.



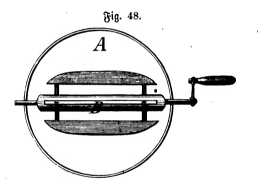
Hubes, den die Krücke machen soll, und muß demnach gerade halb so weit von der Decke entfernt sein, als die Krücke Hub haben soll. Hierbei sei bemerkt, daß die Krücke nicht ganz den Boden des Ressels berühren, auch sich nicht über die Seisenmasse erheben darf.

Die Bahlen ber Zeichnung erklären fich von felbft:

- 1. Die Dede. 2. Borftehender Tragbalten im Querschnitt.
- 3. Die Gabel von Holz. 4. Bagebalten. 5. Giferne Rrucke.
- 6. Borfteder bazu. 7. Zugstange. 8. Gabel mit Achse von der Seite gesehen.

Seifenwehr-Apparat mit Sandbetrieb.

Dieser einfach construirte Apparat bient zum Wehren ber Seife, um bas Uebersteigen berselben aus bem Keffel zu



verhindern. Der Apparat besteht im Wesentlichen aus einer hölzernen Walze B; je nach Größe und Umfang des Keffels sind vier hölzerne Flügel daran befestigt.

Durch die Mitte der Walze geht eine eiserne runde Stange, welche auf beiden Seiten des Resselrandes in eisernen Tagern läuft und an der Kurbel viereckig (A) geschmiedet ist (Fig. 48).

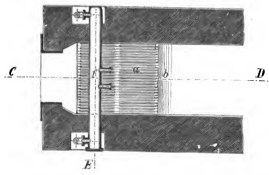
Wenn man die Kurbel in Bewegung fest, fo breht fich ber ganze Apparat, und die Flügel schlagen die oben fiedende Seife gleichmäßig herunter. Es tann noch so start gefeuert werben, und wenn brei Mann die Seife nicht erwehren können, mit diesem einsachen Apparate kann es ein einziger Mann thun.

In Fabriten, woselbst Dampfbetrieb ist, werden selbstverständlich biese Apparate mit Dampftraft betrieben.

Jeber gewöhnliche Zimmermann kann biefen einfachen Silfsapparat anfertigen, und kann man benselben auf versichiebenen Ressel verwenden. In keiner Fabrik sollte ein folcher Apparat fehlen.

Absolnte, rauchfreie Verbrennung bei Jenerungsanlagen jeder Art als: Siedekessel, Dampfkessel etc.

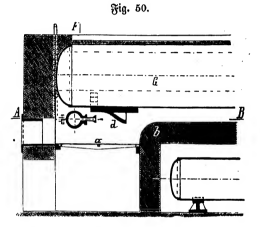
An Feuerungsanlagen jeder Art die Anwendung eiserner Eindeckungen der Berbrennungsräume oder die Anwendung
Kig. 49.



passenber Eisenkörper (Stäbe 2c.) im Innern berselben, welche Decken oder Körper aus Eisen beim Betriebe der Feuerung glühend werden und so die Zersetzung des über sie geleiteten Wasserdampses bewirken, zu dem Zwecke, mittelst bes so freiwerdenden Wasserstoffes eine vollständige Rauch-verzehrung herbeizuführen, ist eine rauchverzehrende Feuerung,

bie neu und Gegenstand eines Patentes bes Hofseifens fabritanten Herrn Hermann Buttner in Coburg ist, noths wendig.

Der Erfinder geht hierbei von der Thatsache aus, daß, wenn man Wasserdampf über glühende Eisenplatten leitet, Wasserstoff frei wird, welcher bei seiner Berbrennung eine außerordentlich hohe Temperatur entwickelt, und beckt, um biese hohe Temperatur zur möglichst vollständigen Verbrennung

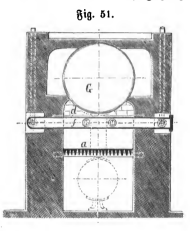


von Rauch oder Ruß auszunuten, den Verbrennungsraum bei Siede- und Dampstesseln und anderen Feuerungsanlagen entweder ganz mit Eisen ein, über welches er nachher im glühenden Zustande Wasserdampf hinwegstreichen läßt, oder er ordnet andere passend geformte Körper von Eisen innershalb des Verbrennungsraumes derart an, daß dieselben im glühenden Zustande zur Bildung von Wasserstoff in oben angegebener Weise und zu dem beabsichtigten Zwecke dienen tönnen. In Fig. 49, 50, 51 ist zur Veranschaulichung des Versahrens eine Resselanlage mit Unterseuerung dargestellt.

Fig. 49 ist ein Längenschnitt nach C bis. D; Fig. 50 ist ein Horizontalschnitt nach A bis B; Fig. 51 ist ein Bersticalabschnitt nach E bis F.

Oberhalb bes Rostes a und vor der Feuerbrücke bist hier dicht unter dem Ressel G der gußeiserne Körper dangeordnet; ber zwischen letzterem und dem Ressel entstandene Raum wird mit seuersesten Steinen derart ausgesetzt, daß die Feuergase ihren Weg nicht zwischen Körper d und der unteren Resselwand nehmen können. Sobald nach Angang-

fetung des Reffels ber Rörper d glühend gc= morden ift, werden burch das Rohr F Wafferdämpfe über benfelben geleitet: es wird Wafferstoff frei und diefer vermenat fich bei seiner Verbrennung mit den auf den Feuerungsroft unverbrannt gebliebenen Gafen und bem abgiehenden Rauch und bewirkt vollständige eine Ber= brennung berfelben. Œŝ



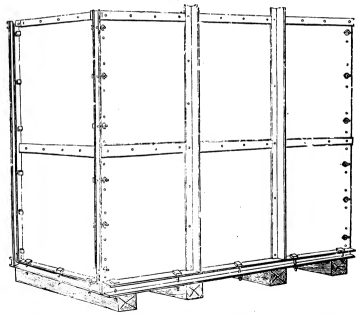
ift klar, daß diese Anordnung für jede einzelne Feuerungsanlage modisicirt werden kann, auch ist es ganz gleichgiltig, ob der nöthige Dampf in besonderen Entwicklern gebildet wird, oder ob der Abdampf von Maschinenanlagen hiefür zur Berswendung kommt. Bei Stubenöfen z. B. wird man sich vortheilhaft dadurch helsen können, daß man zu beiden Seiten der Feuerung Kessel zur Aufnahme von Wasser anordnet, welche mit Austrittsöffnungen für den darin gebildeten Dampf nach der Feuerseite zu versehen sind und daß man, wie oben

beschrieben, ben Feuerungsraum mit Gisen einbeckt, ober mit Gisenstäben burchzieht, welche, glühend gemacht, bazu bienen, ben Wasserstoff frei werben zu lassen.

Der Patentinhaber, Herr Hoffeisenfabrikant Hermann Buttner in Coburg, ist auf Bunsch gern bereit, nähere Mittheilungen hierüber zu geben.

Eiserne Seifenformen.

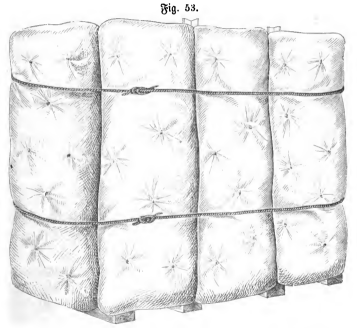
Dieselben sind aus starkem Eisenbleche gefertigt, welches außenseitlich durch Winkeleisen, Flacheisen, Berstrebungen von Fig. 52.



T-Gisen 2c. gut versteift ist, so daß ein Ausbauchen ber Seiten nicht stattfinden kann.

Die Verbindung der Seiten untereinander und mit dem Boden wird durch furze Schraubenbolzen hergestellt, und stehen die Kanten der Seiten in eingehobelten Nuten, so daß ein volltommen dichter Verschluß erreicht wird.

Alle Theile ber Form bestehen aus Schmiebeeisen und Gisenblech, und wird durchaus fein Gugeisen angewendet.

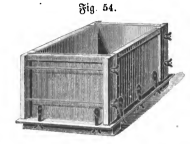


Um die Seife, wenn nöthig, z. B. der Marmorbildung wegen, längere Zeit in der Form heiß zu halten, wird eine Umhüllung aus mit Heede gestopften Matragen von ungefähr 10 Centimeter Dicke angewendet, die oben am Rande der Form einsach mittelst Haken beselftigt und unten und mitten durch Leinen zusammengehalten wird. Eine solche Umhüllung

erfüllt den Zweck des Warmhaltens beffer, als jede Holzbetleidung.

Zum Zwecke einer schnelleren ober langsameren Abfühlung der Seife kann die Umhüllung nach Belieben jederzeit ganz oder theilweise entfernt werden, selbstverständlich auch ganz unbenutzt bleiben.

Bor ben aus Solg mit Gifenblechbeschlag gefertigten



Sisenblechbeschlag gefertigten Formen mit Einsetelappen haben biese eisernen Formen (Fig. 52 und 53) folgende wichtige Vorzüge:

1. sind sie dauerhafter und ber Abnutung nicht unterworfen — bei den Holzformen mit Eisenblechbeschlag wirkt nämlich die Hitze der

Seife ungleichartig auf bas Eisen und auf bas Holz, wodurch bie Formen selbst leiden -;

- 2. nehmen sie wenig Raum ein;
- 3. sind sie viel leichter, wodurch dem Empfänger an Frachtauslagen erspart wird, und ist der Transport in ber Fabrik selbst ein viel bequemerer;
- 4. hat man es wegen ber Matragenumhüllung ganz in seiner Gewalt, in welchem Mage bie Seife abfühlen soll,
 - 5. find fie billiger;
- 6. fällt ein Verkitten oder Verstreichen der Kanten vor der Füllung ganzlich weg.

Seifenziegel-Soneidemaschine.

Diefe Maschine ist aus Gifen und gutem Holze gefertigt. Sie bient jum Riegelschneiben und schneibet Fällftude einer

zulässigen Größe von 380 Millimeter Höhe, 1000 Millimeter Breite — im Falle auch noch breiter und beliebiger Länge. Es können beliebig verschiedene Riegessorten geschnitten werden, ba die Maschine mit zwei verstellbaren Universalrahmen verssehen ist, mit Rahmen also, deren Drähte sich in jede beliebige genaue Entfernung voneinander bringen lassen, so daß jede beliebige Riegelsorte zu schneiden ist.

Beide Universalrahmen sind nur mit senkrechten Drähten bespannt und in der Construction einander gleich. Die Construction des Rahmens ist im Wesentlichen solgende: zwei starke Holzstücke, durch genügende Eisenverbindung unversänderlich in gleichem Abstande voneinander gehalten, befinden sich einander gegenüber. Auf jedem Holzstücke ist eine mit eingehobelter Nute versehene, eiserne Führungsschiene besestigt, und zwar sind diese Schienen ebenfalls in ganz genau gleichem Abstande voneinander.

Auf diesen Schienen befinden sich die eisernen Kloben g, die leicht verschiebbar sind, und an welchen die Drähte bergestalt befestigt werden, daß immer ein Draht an zwei sich gegensüberliegenden Kloben besestigt ift.

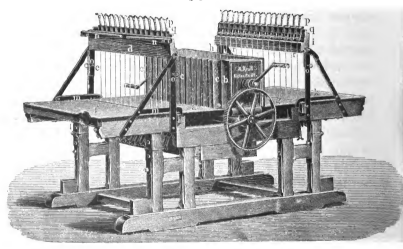
Die Befestigung selbst geschieht baburch, bag bie Enden ber Drahte um einen auf bem Ropfe eines jeden Rlobens befindlichen runden Stift gewickelt werden.

Die Stifte sind brehbar und mit einer Sperrradvorrichtung versehen, damit der Stift, und somit der Draht, nicht zurückgehen kann.

Alle Rloben sind ferner mit Spiralfedern p versehen, wodurch erreicht wird, daß die Drähte beim Schneiden nachsgeben und somit, auch bei den härtesten Seisen, nicht reißen können. Vor jeder Führungsschiene ist ein hölzerner, vierseckiger Stab befestigt, in welchem die Entfernungen, d. h. die Breite, respective die Dicke der Riegelsorte, derartig eingefägt

sind, daß immer auf je einer Seite bes viereckigen Stabes eine Eintheilung sich befindet. Die Drähte werden in die Einschnitte dieser Stäbe eingelegt. Das Verstellen des Rahmens besteht also nur im Umwechseln (Umkanten) der Stäbe und im Einlegen der Drähte in die Einschnitte der Stäbe; die Stäbe lassen sich ja, weil an den verschiebbaren Kloben befestigt, beliebig nach den Einschnitten hinschieben.

Fig. 55.



Die Maschine arbeitet nun folgendermaßen:

Das Fällstück, welches bei der zulässigen Höhe von 380 Millimeter eine Breite von 1000 Millimeter haben darf — man läßt am zweckmäßigsten die Breite seiner breitesten Seisenform hierfür maßgebend sein — wird dieser seiner ganzen Breite nach auf den Tisch a gelegt; die dritte Dimension, die Länge, kann beliebig sein, und ist die Riegelslänge (Fig. 55).

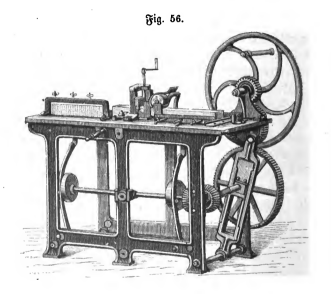
In dieser Lage wird das Fällstück dann mittelst der Kurbel, der Zahnradübersetzung und des Prestopses b, vor dem das Druckbrett e besestigt ist, zunächst durch den ersten, mit senkrechten Drähten e bespannten Rahmen d geschoben und liegt sodann, in lauter genaue und egale Taseln gleicher Dicke geschnitten, auf dem Vordertische f. Von diesem Vordertische werden die Taseln dann abgenommen und wiederum in die Maschine gelegt, diesmal aber auf den mit g bezeichneten Theil des Tisches, und zwar auseinander zu beiden Seiten eines starken Vrettes, welches sich in der Mitte des betreffenden Drucksopses h besindet und die genaue sichere seitliche Führung der Taseln bildet.

In unserer Figur ist dieses Führungsbrett leiber nicht sichtbar. In dieser Lage werden dann die Taseln ebensalls wieder vermittelst des Prestopses der durch den zweiten mit senkrechten Drähten r bespannten Rahmen i geschoben und liegen dann, in lauter egale, genau gleiche und accurate Riegel getheilt, auf dem Bordertische k. Aus der Construction ergiebt sich, daß sich die Drahtentsernungen der beiden Rahmen zu der betreffenden Riegelsorte ergänzen, daß also — soll z. B. Riegelsorte 40 × 31 Millimeter geschnitten werden — die Drähte des einen Rahmens auf 40 Millimeter und die des anderen auf 31 Millimeter Drahtentsernung zu stellen sind.

Ferner ergiebt sich aus dieser Beschreibung von selbst, daß man, wenn man will, mit der Maschine auch nur Tafeln allein schneiden kann.

Sobel- und Theilmafdine.

Diese Maschinen schneiben die Seifenriegel auf genaue Länge, hobeln bieselben auf allen vier Seiten rechtwinklig ab und schneiben sie gleichzeitig in die gewünschten Stucke. Man erzielt durch Verwendung bieser Maschinen eine schöne, ver-

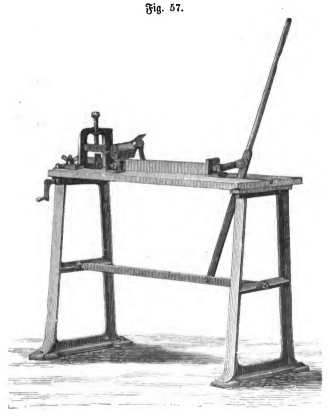


käufliche Waare von beliebig genauem Gewichte, und sollte eine derartige Maschine (Fig. 56) in keiner Seifenfabrik fehlen.

Wie man aus unserer Figur ersicht, sind die Maschinen ganz von Gisen construirt und mit Borrichtungen versehen, um damit jede Niegelgröße 2c. und Hobelapparat zu verstellen.

Seifenriegel-Bobelmafdine.

Diefe Majchinen find mit einem für alle Riegelgrößen verftellbaren Hobelapparat verfehen und bienen dazu, die



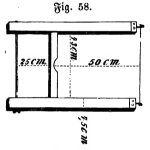
Seifenriegel auf allen vier Seiten rechtwinklig glatt zu hobeln, wodurch fie ein schönes Ansehen und genaues Gewicht erhalten. Diese Maschinen (Fig. 57). find aus Gisen, mit abgehobelten

Tisch: und Winkelflächen versehen, und werden in verschiedenen Größen, und zwar für Seifenriegel bis zu 600 Millimeter Riegellange, versertigt.

Eine derartige kleine Maschine sollte in keiner Seifenfabrik fehlen. Zu beziehen ist dieselbe von Wilh. Rivoir in Offenbach a. M.

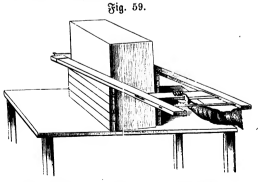
Sandmafdine oder Beige.

Gegenwärtig ist mohl fast eine jede Seifenfabrit im



Besitze einer Seisenschneidemasichine. Es giebt jedoch immerhin noch eine bedeutende Zahl kleinerer Fabrikanten, welche selbige nicht haben. Wie oft kommt es in großen Fabriken vor, daß von der Maschine kein Gebrauch gemacht werden kann, wenn es heißt: "Es ist schnell ein Posten extra be-

stellten Schnittes anzufertigen".



Um diesen Uebelftand vollkommen zu beseitigen und auch zu ermöglichen, ohne Schneidemaschine regelmäßige, gleiche Riegel

zu erzielen, bedarf es nur der Beschaffung des abgebildeten Maschinchens (Fig. 58). Dasselbe hat den Namen "Seifenstiedergeige", und ist bei richtiger Anwendung von großem Nuten, leistungsfähiger wie Handbraht, und der Ausfall der Riegel ist wie der durch Maschinenschnitt erzeugte.

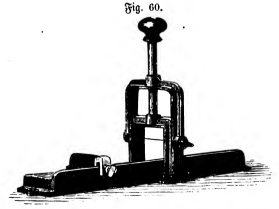
Toilettenseifenfabrifanten, welche noch Alles über bie Sand schneiben muffen, wird mit der Geige fehr gedient sein.

Die Herstellung berselben ist mit ganz geringen Rosten verbunden. Das Maschinchen ist ähnlich wie eine Laubsäge (Fig. 59), nur daß dort, wo die Zwingen für die Säge sind, hier schwache eiserne Haken zum Besestigen des starken Stahlbrahtes kommen.

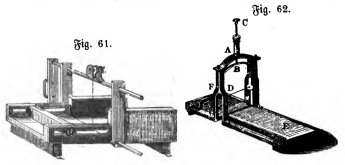
Die beiben Figuren zeigen die Größe und Berhältnisse der Geige; sie erleichtern dadurch die Herstellung und veranschaulichen gleichzeitig die praktische Anwendung der Handmaschine.

Seifenriegel-Theilmafdinen.

Die in Fig. 60, 61 und 62 bilblich dargestellten, kleinen



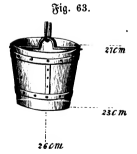
Maschinen bienen dazu, aus Seisenriegeln Stückhen von beliebiger Größe zu schneiden. Diese fleinen Bilfsapparate sind für ben Rleinbetrieb



und für den Detailverkauf bestimmt und erfüllen ihren Zweck vollständig.

Praktischer Eimerschöpfer.

Wie ein Jeder weiß, ist ber am meisten gebrauchte Gegenstand in jeder Fabrit ber Schöpfer, ber aber leider



in vielen, ja wohl in den meiften Fabrifen ein fehr munder Bunkt ift.

Die vielen Mängel und Fehler einzeln aufzuzählen, darauf wollen wir nicht näher eingehen; es wird sie ja ein Jeber selbst wissen. Einen Hauptsehler wollen wir nur erswähnen, welcher bei ber meist unspraktischen Construction ber heutigen eingeführten Schöpfer ber größte ist.

Wenn die herauszubefördernde Seife oder Flüssigigkeit sich dem Ende naht, besonders bei großen Resseln, so ist es in erster Linie der Zeitverlust, in zweiter aber die anstrengende Arbeit des den Ressel ausschöpfenden Arbeiters. Wir haben es selbst mit durchgemacht und können darüber urtheilen.

Unsere Figur 63 zeigt einen gewöhnlichen Eimer, wie er in jeder Haushaltung gebraucht wird, versehen mit einem in Lagern liegenden Henkel zum Befestigen des Schöpferstiels. Ein jeder Klempner fertigt benselben für ein Geringes an, natürlich muß der Eimer etwas fräftiger wie die sonstigen Gebrauchseimer gebaut sein.



Die Figuren 63 und 64 veranschaulichen in etwas humoristischer Weise die Arbeit und Kraftverschwendung mit dem alten Schöpfer und die leichte Arbeit mit dem neuen.

Wir glauben, hier Angeführtes wird am besten dazu beitragen, viele Fabrikanten zu veranlassen, den Schöpfer zur Erleichterung der Arbeiter und der Zeitersparniß wegen in ihrem eigenen Interesse anzuschaffen. Die Borzüge des Eimerschöpfers sind derartig, daß es weiter keiner Empfehlung bedarf.

Dampfdoppelkeffel jur Foilettenseifenfabrikation.

Dieser Doppelfesscl ist aus Rupfer gefertigt; der innere Reffel blank, verzinnt ober mit reinem Zinn plattirt.

Der mit Umneige-Vorrichtung versehene Ressel (Fig. 66) ruht mittelst seiner Rothgußwellzapfen auf zwei gußeisernen Lagerbocken, die auf einer schweren gußeisernen Fundamentsplatte festgeschraubt sind, daher überall leicht aufstellbar

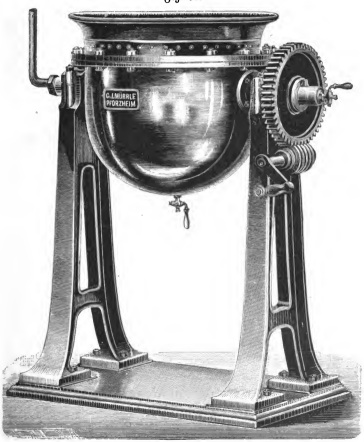


ohne Monteur, nöthigenfalls transportabel. Die Dampfeinsftrömung erfolgt vermittelst einer Stoffbüchseburch die eine Achse, und läßt sich durch Orehung an der Kurbel selbst der schwerste Ressel ohne Abschrauben der Dampfrohre und unter beständiger Dampfeinströmung spielend leicht umneigen und entleeren.

Der Reffel bleibt in jeder Lage ftehen.

Der Hauptvorzug dieses feststehenden Dampfdoppelkessels vor jedem transportablen Dampstochapparate und die

äußerst leichte Handhabung beim Entleeren und Reinigen, Fig. 66.



sowie die Unmöglichkeit einer Beschädigung desselben durch ungeschicktes Personal, führten ihn rasch ein, und überall beswährt er sich als solides, praktisches Utensil.

IV.

Die eigentliche Seifenfabrikation.

Die Darstellung der Laugen.

Eine der wichtigsten Operationen in der Seifenfabrikation bildet ohne Zweifel die Darstellung der zum Berseifen der Fette und Dele erforderlichen Aeplaugen.

Obgleich dem praktischen Seifensieder die Ursache bekannt ift, so hält er es dennoch nicht der Mühe werth, mehr Sorgfalt oder Genauigkeit bei der Bereitung der Laugen zu verwenden, welche an sich doch gar keine Schwierigkeiten darbietet.

Leider aber muß der Fabritant diesen Fehler oft schwer bugen, wie manchem Seifenfabritanten aus eigener Erfahrung befannt sein wird.

Wir sagten vorher, daß die Bereitung der Laugen an sich gar keine Schwierigkeiten darbietet, und doch kommt es häufig vor, daß man nicht im richtigen Kalkverhältnisse steht; bald steht man zu hoch, bald zu niedrig im Kalk, wie man in der Regel spricht.

In den meisten Fällen sagt sich der Fabrikant selbst, daß das Miglingen der Seife an der Beschaffenheit der

Lauge liegt, ohne auf den richtigen Grund biefes Rathfels zu fommen.

Wie oft hört man sagen: Ich kann nicht begreifen, daß ich zu niedrig im Kalk stehe; ich habe doch 60 Pfund Kalk auf 100 Pfund Soda genommen und stets gute Seisen erhalten. Dann hört man wieder das Gegentheil sagen: Ich möchte nur wissen, woran es liegt, daß die Seise zu hoch im Kalk steht, ich habe doch nur 50 Pfund Kalk auf 100 Pfund Soda, wie immer, genommen, und die Seisen sotten sich immer gut.

Man hört oft, und nicht mit Unrecht, sagen: Ich kann nicht begreifen, daß man zu hoch im Kalk kommen kann, und daß die kleinen unbedeutenden Mengen von Kalk, die etwa in der Lauge aufgelöst sein mögen und auf 1 Kilo kaum 2 bis 3 Gramm, also etwa den hundertsten Theil betragen, eine so gewaltige, nachtheilige Wirkung auf den Verlauf des Seisenbildungsprocesses ausüben können. Und doch ist es so, weil man die Art der Wirkung, oder das Verhalten einer solchen Seife genauer untersucht hat.

Daß sie vom Kalk herrühren muß, begründet sich darauf, daß die Seife durch Zusat von kohlensaurem Alkali in den normalen Zustand übergeführt wurde. Wir finden dies aber meist beim Sieden der Seife selbst, und wenn der Ueberschuß von Aetkalk in der Lauge auch noch so undes deutend ist, so bedeutend wirkt er an sich selbst auf die Seife. Man kann hieraus den Schluß ziehen, daß zur Seifensabrikation die Laugen nicht absolut frei von Kohlensäure sein müssen, daß sie vielmehr immer noch Spuren davon enthalten, welche, wie wir gesehen haben, durchaus nicht nachstheilig sind.

Auch tohlensaurer Ralk tann ber Seife nachtheilig sein. Diese Beobachtung haben wir theils indirect gemacht und theils haben wir uns burch absichtlich damit gemachte Ber-

suche überzeugt. Selbst verhältnismäßig kleine Mengen kohlensauren Kalks können eine sonst tadellose, schöne Seife total verderben.

So lange die Seife noch im Sieden ist, scheint der kohlensaure Kalk keine besondere Einwirkung auf die Seife zu haben; wenn aber dieselbe abkühlt, so scheinen sich die Berwandtschaften umzukehren, denn es entsteht settsaurer Kalk und kohlensaures Alkali. Ein Theil der Seife scheidet sich als schwammige, wasserhaltige Masse am Boden der Form ab und enthält sehr viel Kalkseise. Wird solche Seife mit Wasser und Alkali behandelt, so entsteht ein klarer Seisenleim, und wenn man diesen mit Salz aussalzt, so scheidet sich der kohlensaure Kalk wieder ab.

Die größte Calamität, die den Seifenfabrikanten beim Sieden der Seifen treffen kann, ist, wenn er zu niedrig im Kalk steht. Die Lauge enthält alsdann einen großen Theil des Alkalis noch im Zustande eines kohlensauren Salzes; sie ist alsdann zur Zerlegung der neutralen Fette, oder zum Berseifen der Fette wenig oder gar nicht geeignet, und man erhält, trotz eines großen Ueberschusses an Lauge, eine unvollkommene Verseifung; die Verseifung dauert lange, giebt eine schlechte Ausbeute und weiche Seife, welche sich nach kurzer Zeit zersett.

Wir könnten viele Beispiele angeben, welche diese Ungaben bestätigen, glauben indessen, unsere Leser damit zu ermüben.

Bei Schmierseisen aus Leinöl empfindet man ein mangelhaftes Kalkverhältniß der Laugen am meisten, denn wenn man wirklich dahin kommt, daß die Seise fertig wird, so bleibt sie entweder weich oder schmierig, oder beides zusgleich, und was die Hauptsache ist, man erhält eine sehr niedrige Ausbeute.

In der Regel rechnet man von 100 Pfund Leinöl 240 Pfund fertige Seifc, ohne alle Füllung, wie Harz, Wasserglas 2c.

Diese Ausbeute erhält man bei normalen Kalkverhältnissen in der Regel; manchmal etwas mehr oder weniger; erhält man aber nur 235, oder gar nur 228 Pfund, so ist dies ein abnormes Berhältniß zu nennen.

Der Kalf, wie er in ber Natur vorkommt, selbst ber schönste Marmor enthält Eisenoxydul, Bittererde 2c., und unser gewöhnlicher Kalk enthält außerdem noch Lieselsäure, Thonerde 2c. Wenn solcher kohlensaurer Kalk (Kalkstein) in Aepkalk durch Brennen umgewandelt wird, so bleiben diese fremdartigen Stoffe selbstverständlich darin enthalten; sie wiegen wohl mit, tragen aber nicht dazu bei, kohlensaures Alkali in äpendes Alkali zu verwandeln. Man muß daher in demselben Maße, als dies der Fall ist, die Mengen von gutgebranntem Nepkalk vermehren, um ein bestimmtes Gewicht oder eine bestimmte Menge kohlensaures Alkali kaustisch zu machen.

Eine andere Ursache bes ungleichen Gehalts bes gewöhnslichen Kalks an Aetfalf liegt darin, daß derselbe, trot ber sorgfältigsten Aufbewahrung, Wasser und Kohlensäure aus der Luft anzieht.

Man wird daher, wenn man nicht den Gehalt eines gebrannten Kalks an Aerkalk kennt, niemals mit Gewißheit im Voraus bestimmen können, wie viel man von dem gebrannten Kalk anwenden muß, um eine gute kaustische Lauge zu erhalten, und doch ist es in jeder Beziehung wichtig, im Voraus die richtige Menge Kalk angeben zu können. Man hilft sich allerdings damit, daß man die Lauge mit versbünnter Schweselsaure oder Salzsäure prüft, allein diese Probe ist in den meisten Fällen als unvollkommen anzusehen, und es ist zum Zwecke der Seisensabrikation, wie bereits

bemerkt wurde, nicht einmal erforderlich, daß die Lauge absolut fauftisch ift. Um aber, soweit es die Umftande gestatten, ficher zu geben, b. h. nicht mehr Aepfalf anzuwenden, als fich nach dem Concentrationsgrade der Lösung der kohlen= fauren Alfalien überhaupt ätendes Alfali bilden fann, muß man den Aetfalt vor feiner Anwendung untersuchen. Sierzu bedarf man titrirter Salpeterfaure und Salmiaflojung. lettere muß in 100 Theilen 25 Theile Salmiat enthalten. Die Untersuchung des Ralfs gefchieht auf folgende Beise: Man wiegt genau 2.8 Gramm gebrannten Ralf ab. giebt ihn in ein 100 Rubifcentimeterflaschen, giebt zuerft etwas bestillirtes Waffer hingu, damit fich ber Ralf lofcht und zu Bulver fällt, dann giebt man noch 40 Rubikcenti= meter Baffer, 25 Rubifcentimeter ber Salmiaflofung und gulett noch fo viel bestillirtes Baffer gu, bis an bie Marke (Strich), fo bag man im Bangen 100 Rubikcentimeter erhalt. Man pfropft nun das Fläschchen gut zu und schüttelt tüchtig durch. Hierauf nimmt man 10 Rubikcentimeter der flar abgesetten Fluffigfeit in ein Becherglas, worin bereits 20 Rubitcentimeter deftillirtes Waffer enthalten find, farbt mit Lackmustinctur blau und läßt aus einer getheilten Bipette fo lange Normalfalpeterfäure zufließen, bis die blaue Farbe fich in eine zwiebelrothe verwandelt. Die verbrauchten Rubikcentimeter Salpeterfaure, mit 10 multiplicirt, geben die in dem untersuchten Ralf enthaltenen Procente Aegfalf.

Der Grund, warum man bei den Laugen oft zu niedrig im Kalk steht. liegt theils darin, daß man zu wenig Kalk angewendet hatte, theils darin, daß der betreffende Kalk zu wenig Achkalk enthielt, oder auch, daß die Lauge zu concentrirt war, eventuell zu wenig Wasser enthielt. Wir können es vorläufig beruhen lassen, welchem Umstande es zuzuschreiben ist, wenn die Lauge diese fehlerhafte Beschaffenheit zeigt.

Ueber biese Schwierigkeiten würde man längst hinaus sein, wenn man es beim Aetkalk mit einer Substanz zu thun hätte, welche stets gleiche Zusammensetzung hat, ober, mit anderen Worten, wenn man nur nahezu den Gehalt an Aetkalk des zum Einstellen zu verwendenden Kalks angeben könnte.

Außerdem spricht auch noch ein anderer wichtiger Umstand mit, nämlich die Gradhaltigkeit eines Alkalis. Es kann nicht gleichgiltig sein, ob man reine Soda oder Pottasche von 60 oder 96 Procent zur Netnatronlauge einstellt.

Mus diefen Umftanden ift es erflarlich, daß die widersprechendsten Ungaben über die zum Aegendmachen einer gegebenen Menge ober Bewicht von Soda ober Bottafche nothwendigen Quantitäten Ralf vorkommen. Man ift nämlich ber Unficht, bak, wenn man eine recht tauftifche Lauge haben will, ein großes Quantum Ralf erforderlich ist und daß, wenn folche Laugen bann noch mit Säuren aufbraufen, noch mehr Ralt hinzugesett werden muß. Diese Unsicht ift aber nicht richtig, und man hat es nur bem Bufall zu verdanken wenn man damit eine gute, brauchbare Lauge erhalt. Die Menge bes erforberlichen Ralts hängt zunächst von ber Gradhaltigfeit ber Soda ober Bottafche, b. h. von ihrem Gehalte an tohlensaurem Alfali und von feiner eigenen Beichaffenheit, respective seinem Gehalte an Aegtalf ab. In ber Regel wird feines von beiden beachtet. Angenommen, eine Soda sei 85procentig, so entsprechen 1200 Pfund bavon gleich 1000 Bfund mafferfreiem tohlenfauren Natron, und biefe wurden 528.3 Pfund reinem Aegfalt, oder, wenn der Ralf 80procentig mare, 660.4 Pfund Ralf verlangen. Burde man aber 1000 Bfund Ralf anwenden, fo hatte man einen Ballaft von 340 Pfund, ber feinen 3med hat und nur hinderlich fein murde.

Wenn nun aber eine mit 100 Procent Kalf dargestellte Lange noch mit Säure aufbrauste, so würde dies zur Folge haben, daß man noch mehr Kalf zusetzt und somit doppelt oder dreisach so viel Kalf hineinbrächte, als eigentlich erforderlich ist. Eine genauere und bessere Prüsung ist jedenfalls diejenige des klaren Kalkwassers. Auf diese Weise lassen sich die kleinsten Wengen von noch vorhandenem kohlensauren Alkali nachweisen.

Noch weniger Gewicht, als auf die Beschaffenheit des Kalks, legt man auf das Berhältniß zwischen dem Alkali und dem Wasser, in welchem es gelöst ist. Die Acscher, welche sich mit Wasser nur nach und nach ablaugen, abwässern, geben die Laugen von verschiedenem Gehalte an Alkali ab, demnach ist der Gehalt an kohlensaurem Alkali nach den verschiedenen starken Laugen verschieden.

Gewöhnlich richtet man ben ersten Abzug auf 20 bis 23° B., und ben britten auf 12 bis 15° B.; die schwächeren Laugen werden wieder zum Einstellen verwendet. Laugen über 19° B., vom Aescher weg, enthalten stets kohlensaures Alkali; aber in dem Verhältnisse, als sie schwächer werden, werden sie auch reicher an kaustischem Alkali, so daß man im dritten Abzuge eine kohlensäurefreie Lauge erhält. Solche Laugen zu gewissen Graden eingedampst, werden sich jederzeit zum Sieden aller Seisensorten eignen.

Wir sehen hieraus, daß die Darstellungsweise der Laugen, wie es gewöhnlich geschieht, wenig Sicherheit bietet. Man wird uns darauf antworten, daß dies die Laugen sind, beren man bedarf, und daß man stets so gearbeitet hat. Wir glauben jedoch, die Sache liegt anders; man hat sich und seinen Betrieb darnach eingerichtet, weshalb man nicht davon abgehen will, weil dem Seifensieder dies bequemer ift. Sei dem, wie ihm wolle; unsere Ansicht ist, daß es

rationeller ist, wenn man sich eine reine Aetslauge herstellt und diese mit so viel kohlensaurem Alkali versetz, als man in der Praxis als zweckmäßig gefunden hat. Wenn man gezwungen ist, mit sehr kauftischen Laugen zu arbeiten, um die Seisen hoch zu füllen, so ist es jedenfalls rathsam, diese britte Lauge von 12 bis 15° B. an einzudampfen. Zur Darstellung guter Aetslaugen kommen, wie man hieraus ersieht, zwei Factoren in Betracht, nämlich das richtige Vershältniß zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Aetsalk, und das richtige Vershältniß zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Wasser, welches man zu seiner Auslösung nöthig hat.

Um also auf alle Fälle sicher zu gehen, muß man den Gehalt der anzuwendenden Soda oder Pottasche an reinen kohlensauren Salzen, als auch den des Kalks an reinem Aetkalk kennen und hiernach berechnen, wie viel Kalk auf ein gewisses Gewicht Soda oder Pottasche von irgend einer Grädigkeit zu nehmen ist. Eine solche Berechnung ist sehr leicht.

Das kohlensaure Kali ist eine Verbindung von 1 Aequivalent Kali = 46.92, und 1 Aequivalent Kohlensäure = 21.76; sein Aequivalent ist daher 68.68. Wolsen wir dasselbe in Aestali verwandeln, so müssen wir ihm 1 Aequivalent Aestalt darbieten, welcher, um in kohlensauren Kalk sich zu verwandeln, ebenfalls 1 Aequivalent Kohlensäure aufnimmt. Da nun das Aequivalent des Aestalks = 27.88 ist, so folgt hieraus, daß man auf 68.68 Gewichtstheile Pottasche 27.88 Gewichtstheile Aestalk anwenden muß, um jenes vollständig ätzend zu machen. Auf 100 Pfund reines kohlensaures Kali kommen also 40.6 Gewichtstheile Aestalk.

Da man jedoch niemals, weder mit kohlensauren Alkalien, noch mit reinem Aegkalk zu thun hat, so kommen ganz andere

Berhältnisse in der Praxis vor, wie die theoretische Berechsnung ergiebt. Nehmen wir z. B. an, die zur Lange verswendete Pottasche enthalte 72 Procent fohlensaures Kali, und der Kalk enthält 82 Procent reinen Aepkalk, so muß man in demselben Berhältnisse, als die Pottasche weniger als 100procentig, weniger Kalk, in demselben Berhältnisse, als der gebrannte Kalk weniger Aepkalk enthält, mehr Kalk anwenden. In dem angenommenen Beispiele würde sich daher die Rechsnung wie folgt stellen: \times , das ist die nothwendige Wenge Kalk $\frac{40.6 \times 72}{82} = 35.65$, d. h. man würde auf 100 Pfund

einer 72procentigen Pottasche 35·65 Procent eines gebrannten Kalks von 82 Procent reinem Aetkalk anwenden müffen, um eine vollkommen ätzende Lauge zu bekommen.

Das reine kohlensaure Natron enthält ebenfalls auf 1 Aequivalent = 31 Theile Natron, ein Aequivalent = 22 Theile Kohlensäure, zu beren Abscheidung wiederum 1 Aequivalent Kalk = 28 Theile erforderlich ist. 100 Pfund reines kohlensaures Natron bedürfen baher zu ihrer Umwandlung in Aehnatron 52·83 Pfund reinen Aehkalk.

Je geringhaltiger eine Soda ist, um so weniger Kalk, und je schlechter der Kalk ist, um so mehr braucht man von letterem, um eine gewisse Soda kaustisch zu machen. Die alsdann eintretende Berechnung ist genau dieselbe, wie unter den gleichen Berhältnissen bei der Pottasche. Gesetzt, man habe eine 92procentige Soda und einen 80procentigen Kalk, so erhält man folgende Gleichung: $\times = \frac{52\cdot83\times92}{80}$, wo wiederum die erforderliche Menge Kalk vorstellt, und man findet so 60·76 Pfund.

Biernach find die beiden folgeuden Tabellen berechnet.

I. Tabelle für Bottafche.

100 Pfund Pott= asche von nach= stehender Gradig= teit erfordern		an Ralt, wenn biefer enthält									
		90	85	80	75	70	65	60	55	50	
1001	roc.	Pottajche:	45.11	47.76	50.74	54.13	58.00	62.46	67-67	73.82	81.20
95	"	,,	42.86	45.38	48.21	51.43	55.10	59.34	64.28	70.13	77-14
90	11	"	40.60	42.99	45.67	48.72	52.20	56.22	60.90	66.44	73.08
85	11	,,	38.35	40.60	43.14	46.01	49.30	53.10	57.52	62.75	69.02
80	.,	,,	36.09	38.21	40.60	43.31	46.40	49.97	54.13	59.06	64.96
75	/*	,,	33 83	35.82	38.06	40.60	43.50	46.85	50.75	55.67	60.90
70	,,	**	31.58	33.44	35.53	37.90	40.60	43.74	47 37	51.68	56.84
65	,,	"	29.32	31.05	33.00	35.19	37.70	40.60	43.98	48.00	52.78
60	,,	"	27.06	28.66	30-47	32.48	34.80	37.80	40.60	44.31	48.72
55	**	**	24.81	26.27	27.92	29.77	31.90	34.36	37.22	10.60	44.66
50	,,	11	22.56	23.88	25.37	27.06	29.00	39.26	38.83	36.91	40.60

II. Tabelle für Soda.

100 Pfund Soda von nachstehender Gradigkeit er= fordern			an Ralf, wenn dieser enthält									
			90	85	80	75	70	65	60	55	50	
100 pro	c.	Soba	58.70	62.15	66.04	70.44	75.47	81.28	88.05	96.06	105.60	
95 ,	,	"	55.77	59.04	62.72	66.92	71.70	77.22	83.60	91.26	100.38	
90 ,	,	.,	52.83	55.93	59.42	63.40	67.97	73.10	79.20	86.46	95.1	
85 .	,	,,	49-90	52.83	56.10	59.88	64.19	69-03	74.79	81.65	89-8	
80 ,	,	,,	46.97	49.72	52.80	56.36	50.42	64.97	70.39	76.86	84.5	
75 ,	,	11	44.04	46.61	49.49	52.83	56.65	60.91	65.98	72.06	79.2	
70 ,	,	"	41.11	43.51	46-19	49.51	52.88	56.84	61.58	67.65	73.9	
65 ,	,	.,	38.19	40.40	42.89	46.00	49.11	52.78	57.17	62.46	68.6	
60 ,	,	.,	35.26	37:30	39.59	42.50	45.34	48.72	52.77	57-65	63.36	
55 ,	,	.,	32.33	34.20	36.28	39.00	41.57	44.70	48.37	52.82	58.06	
50	,	,,	29.35	31.07	33.02	35.22	37.73	40.61	43.03	48.03	52.80	

Es braucht wohl nicht bemerkt zu werden, daß es, insbem wir auf das Einhalten der richtigen Verhältnisse zwischen dem kohlensauren Alkali und dem Kalk bestehen, nicht etwa auf eine Ersparniß an letzterem abgesehen sei, denn der Kalk ist fast überall billig zu haben, so daß der größte Ueberschuß

bie Seife nicht theurer macht. Der eigentliche Vortheil bes genauen Einhaltes ber Aequivalentverhältnisse ber in Betracht kommenden Stoffe liegt vielmehr darin, daß man einen kohlensauren Kalk erhält, welcher sich mit der größten Leichstigkeit auswaschen läßt, so daß man nicht nur Zeit erspart, sondern auch fast alles Alkali wieder gewinnt, ohne, um denselben Zweck zu erreichen, genöthigt zu sein, sich mit einer Wasse dünner Laugen zu überbürden, deren Ausbewahrung oft mehr Unbequemlichkeiten und Störungen verursacht, als das darin enthaltene Alkali werth ist.

Bei Darftellung möglichft fohlenfäurefreier Laugen ift es auch von großer Wichtigfeit, das Berhältniß des Alkalis und dem jum Auflosen erforderlichen Baffer zu treffen. Man will behaupten, daß bas fohlensaure Rali in 12facher Menge Baffer aufgelöft werden muß, mahrend fohlenfaures Natron der 7fachen Bewichtsmenge bedarf, um vollfommen ätend zu werden. Wie weit diese Behauptung begründet ift, bleibe dahingestellt. Wir find ber Meinung, daß es am portheilhaftesten ift, wenn man die Soda oder Pottafche in fo viel Waffer ober schwacher Lauge auflöft, als man erfahrungs= mäßig die ftartfte Lauge jum Sieden gebraucht, ohne gu niedrig im Ralf zu tommen, und barin ben Ralf löscht. Findet man, daß die Lauge zu tohlensauer ift, so verdünnt man fie mit ichwächerer Lauge und bampft fie ein, wie man fie gebraucht. Wenn man sich nur einigermaßen hiernach richtet, fo wird man ftets gute, richtig im Ralf ftebende Laugen und somit aute Seifen erhalten.

Anwendung der Aequivalente beim Seifensieden.

Der technische Betrieb einer Seifenfabrit in feiner Besammtheit geftaltet ihn zu einem chemischen. Ermagt man, welches Mag von chemischem und physitalischem Wiffen erforderlich ift, um bei dem gewaltigen Aufschwunge der chemischen Industrie beispielsmeise Soda, Schwefelfaure 2c. mit bestem Erfolge barzustellen, so muß man erstaunen, wie wenig ber Seifenfieder von diesem Biffen nothig hat, um das Bublicum mit feinem Fabritat zu versehen. Gine Erklarung für Diese Thatsache haben wir in der Leichtigkeit ju suchen, mit welcher die Berseifung der neutralen Fette burch agende Alfalien vor fich geht. Solange die Zunft bas Gewerbe fcutte, genügten eine Anzahl Recepte und die Aneignung ber erforderlichen Sandgriffe, um als Meister einem behäbigen Wohlstande entgegenzugeben. Allein dem nimmer raftenden Fortidritte mußte auch biefes Bollmert weichen und die beschauliche Erifteng bes munteren Scifenfiebers ein Ende nehmen. Die praftifche Aufgabe feines Sandwerts, nur allein für die Erleuchtung der traulichen Beimftätten feiner Nebenmenschen wirfen zu burfen, ift für immer erlofden und nur bie profaifche geblieben, für fie Seife gu tochen, mit welcher fie ihren Erdenschmutz abmaschen. Beht der Seife auch alle Poefie ab, so birgt fie doch ein gewiffes Maß exacter Wiffenschaft, welche bem Seifensieder nicht unbefannt bleiben fann, wenn er fich vom hergebrachten Schemas tismus lossagen und einer fehr rührigen Concurreng begegnen will.

Seife ist ein neutrales Salz, bestehend aus 3 Aequisvalenten Fettsäuren und 3 Aequivalenten Alkali = Kali oder Natron.

Unter Aequivalenten — deutsch: gleichwerthig — verssteht der Chemiker die relativen Gewichtsmengen, in denen die Körper in chemischen Verbindungen einander vertreten können.

Beispielsweise bilden 22 Gewichtstheile Rohlensaure mit 31 Gewichtstheilen Natron kohlensaures Natron, und 40 Geswichtstheile wasserfeie Schwefelsaure mit derselben Menge Natron schwefelsaures Natron. Die 22 Gewichtstheile Kohlenssaure sind also äquivalent mit 40 Gewichtstheilen Schwefelsaure, weil sie sich in den angeführten Mengen gegenseitig vertreten. Andererseits bilden 28 Gewichtstheile reiner Aetstalk mit 22 Gewichtstheilen Kohlensauren Kalk, und 31 Gewichtstheile Natron mit derselben Menge Kohlensäure kohlensaures Natron. Hier sind 28 Aetstalk äquivalent mit 31 Natron. In diesem Sinne sagt der Chemiser:

Was	Meguivalent	des	Kalis	٠	tit	47
ii	"	der	Pottasche — fohlens. Kali		,,	69
**	"	des	Natrons		,,	31
"	"	der	Soda = fohlens. Natron		**	53
**	11 -	des	Aetfalfs		"	28
**	"	des	kohlensauren Kalks		"	50
**		der	Rohlensäure		11	22
11	"	des	Talgs	•	"	887
"	"	des	Palmöls		"	845
"	"	des	Coco8= und Palmfernöls		"	748
"	**	des	Leinöls		"	884
**	"	des	Kolophoniums	•	**	166.
	m1 (1 " O		111 41 . 4 191 6 . 11			

Wie diese Zahlen ermittelt worden find, würde zwecklos sein, hier anzuführen; doch muß hervorgehoben werden, daß die Verhältniffe dieser Zahlen untereinander von der Natur unabänderlich gegeben sind, und nur die Ergründung dieses ewigen Gesets ist Menschenwerk.

Die Aequivalente geben nicht allein an, wie viel von dem einen und dem anderen Körper erforderlich ist, um einen bestimmten Körper zu bilden, sondern auch, wie viel wir von dem neuen Körper erhalten müssen. Wir haben ersahren, daß 1 Aequivalent Kohlensäure — 22, und 1 Aequivalent Natron — 31 ersorderlich sind, um kohlensaures Natron zu bilden. Zählen wir die Aequivalentenzahlen beider zusammen, so ershalten wir 31 + 22 — 53 als Gewichtstheil des gebildeten kohlensauren Natrons. Diese 53 Gewichtstheil des gebildeten kohlensauren Natrons. Diese 53 Gewichtstheile kohlensaures Natron, welche wir erhalten, geben aber auch zugleich das Aequivalent desselben an — 53. Ebenso setzt sich das Aequivalent desselben an Ralks zusammen. 1 Aequivalent walent des kohlensauren Kalks zusammen. 1 Aequivalent — 28 Aeskalk gibt mit 1 Aequivalent Kohlensäure — 22, 1 Aequivalent kohlensauren Kalk — 50 u. s. w.

Die Engländer verkaufen ihre Soda nach Natrongehalt in Centnern, und sagen: 100 Pfund Soda enthalten z. B. 54 Procent Alkali. Die deutschen Fabrikanten dagegen verskaufen ihr Fabrikat nach kohlensaurem Natrongehalt in Brocenten.

Beide Berhältniffe beruhen auch auf Aequivalenten, wie wir gleich sehen werden.

Das Aequivalent bes Natrons ist 31, das des kohlensauren Natrons 53. Wenn 31 Natron gleich sind mit 53 kohlensaurem Natron, so sind 54 Natron gleich mit 92·3 kohlensaurem Natron.

$$31:53=54:x, x=92:3.$$

Eine englische Soda von 54 Procent Alfali soll also im Werthe gleich sein mit einer deutschen von 92.3 Procent kohlensaurem Natron. Die Differenz zwischen beiben Gewichts- mengen würde dann die Kohlensäure angeben, welche die Soda enthält, wonach sich eine 54procentige, englische Soda zusammensetzen würde aus:

54.0 Natron.

38.3 Rohlenfäure,

7.7 fremden Salzen (Kochsalz, Glaubersalz u. Unlöslichem) 100.0.

Eine 52procentige, englische Soda enthält dann 88.9 Prosent kohlensaures Natron:

$$\frac{53 \times 52}{31} = 88.9.$$

Wie die angeführten Körper, so verhalten sich auch die Fette zu den Alkalien: Kali und Natrou.

Wenn, wie bereits angeführt, 3 Aequivalente Talg = 887, 3 Aequivalente Natron = 93 erfordern, um ein neutrales Salz — Seife — zu bilden, so erfahren wir leicht, wie viel Soda von 54 Procent Natron = 92·3 Procent fohlensaures Natron hierzu nöthig ist:

$$\frac{93 \times 100}{54} = 172.2$$
 Soda.

Wir können aber auch sagen: 3 Aequivalente Talg ersfordern 3 Aequivalente kohlensaures Natron, also $3 \times 53 = 159$. Wie viel haben wir dann an Soda zu nehmen von $92\cdot3$ proscentigem kohlensauren Natron?

$$\frac{159 \times 100}{92 \cdot 3} = 172 \cdot 2$$
 Soda.

Da wir aber zur Berseisung nicht Soda, also eigentslich kohlensaures Natron, sondern Natron nöthig haben, so binden wir die Kohlensäure an Aetskalk. Wie viel von diesem ersorderlich, um die gesammte Kohlensäure von 172·2 Soda mit 92·3procentigem kohlensauren Natron zu binden, ersahren wir wieder mit Hilse der Aequivalente. 1 Aequivalent kohlensaures Natron 53 ist gleich mit 1 Aequivalent Aetskalk 28, solglich 159 kohlensaures Natron gleich mit 84 Aetskalk

$$53:28 = 159:x, x = 84.$$

Der gewöhnliche Actfalt ift jedoch ebensowenig reiner Actfalt, als wie Soda reines kohlensaures Natron ist, sonsbern mit Thonerbe, Magnesia, Kieselsäure, Eisen, Kohlensäure 2c. verunreinigt, weshalb wir um so viel mehr davon nehmen muffen, als diese Berunreinigungen betragen.

Wir wollen hier einschalten, baß die maßanalytische Bestimmung sowohl der Soda, als der Pottasche 2c. praktisch leicht zu erlernen ist und dem Seisensieder mancherlei Nuten gewähren kann, allein schon, um zu controliren, ob die gestaufte Soda 2c. auch wirklich den bezahlten Gehalt besitzt.

Unsere Sammlung von Beispielen über ben Nugen ber Aequivalentenrechnung wollen wir noch den wichtigsten Körper der Seisensiederei, die Aeylauge, anreihen. Zunächst müssen wir jedoch wissen, wie viel an Natron oder Kali verschieden schwere Laugen enthalten, ganz ebenso, wie wir vorher wissen müssen, wie viel Natron eine Soda, oder Kali eine Bottasche enthält.

Nach einer von Hager bearbeiteten Tabelle enthalten chemisch reine Aeglaugen von:

40°	B.	26.5	Procent	Natron	31.1	Procent	Rali
36	"	23.0	,,	"	27.4	"	**
25	,,	16.6	"	"	17.7	"	"
23	"	13.3	"	,,	16.1	"	,,
20	,,	11.3	"	"	13.7	,,	,,
15	,,	8.1	"	"	10.1	"	"
12	"	6.4	,,	"	8.0	"	"
10	,,	$5\cdot 2$,,	"	6.6	"	"

Angenommen, wir wollen 1 Aequivalent Talg = 887 mit einer 15gräbigen Natronlauge verseifen, so brauchen wir, ba eine solche 8·1 Natron und 3 Aequivalente = 93 erforderlich sind:

$$\frac{93 \times 100}{8.1}$$
 = 1146.9 Lauge von 15 Grad.

Uebertragen wir die Aequivalentenzahlen auf 100 Pfund ber Fette, mit welchen Zahlen wir gewohnt sind zu arbeiten, so erfordern:

700 Pfund Cocosöl erfordern $7 \times 12.4 = 86.8$ Pfund Natron und sollen mit einer 25grädigen Lauge verseift werden, welche 14.6 Procent Natron, so brauchen wir:

$$\frac{86.8 \times 100}{14.6} = 594.5$$
 Pfb. Lauge von 25 Grad.

Uebrigens liegt manchen Seifenrecepten das Aequivalentengewicht zu Grunde, wie wir aus einem allgemein üblichen Recepte zur Bereitung der allgemein gerühmten Toiletteseife nachweisen wollen.

Dasselbe lautet: Auf

100 Pfund Cocosol

50 " 40grädige Natronlauge.

100 Pfund Cocosöl erfordern 12·4 Pfund Natron; eine 40grädige Lauge enthält 26·5 Procent Natron, folglich:

$$\frac{12.4 \times 100}{26.5} = 46.7$$
 Pfund Lauge.

Die 3·3 Pfund Lauge, welche nach dem Recepte mehr genommen werden sollen, als rechnungsmäßig erforderlich ist, haben den Zweck, der Seife den allgemein üblichen Ueberschuß an Natron zu geben. Hat die Praxis diesen Laugensüberschuß, welcher 477 Gramm beträgt, für Stangenseisen als ausreichend gefunden, so erübrigt nur, den Natronbedarf um rund 0·5 Pfund auf 100 Fette zu erhöhen, um nicht neutrale, sondern alkalische Seisen herzustellen.

Diese Rechnung trifft selbstverständlich nur dann zu, wenn der Talg oder die Dele rein, und die Laugen wirklich so viel Natron enthalten, als in der Tabelle angeführt ist. Bei den 40grädigen Laugen wird dies wohl gewöhnlich zustreffen; weniger bei den übrigen Seisenssiederlaugen, welche, abgesehen von den die Soda selbst verunreinigenden Salzen, leider oft, und zwar zum Schaden der Seisensieder, unverstätlnißmäßig viel kohlensaures Natron enthalten. Mit solchen Körpern, welche eine stets wechselnde Zusammensetzung haben, läßt sich überhaupt nicht rechnen. Hat man jedoch die Lauge nach den Aequivalenten zwischen Kalt und Natron aus einer achtsachen Menge Wasser durch Kochen bereitet, so dient die solgende Tabelle nach Tunnermann, welche von chemischer Reinheit absieht und namentlich nicht kohlensäurefreies Natron nachweist.

Eine 360 B. schwere Lauge enthält 23.5 Natron od. 28.2 Kali

11	25	"	**	"	11	13.9	"	"	19.8	**
**	23	"	"	"	"	12.6	"	**	18.6	"
,,	2 0	"	"	,,	11	10.8	,,	"	15.6	,,
,,	15	,,	"	"	"	7.8	•		11.8	
,,	12	,,	**	"	,,	6.6	,,	,,	9.6	••
**	10	"	"	"	"	5 • 4	"	"	7.3	"

Um die Abweichung beider Tabellen nach Hager und Tunnermann klarzulegen, fügen wir an, daß eine chemisch reine Natronlauge von 1·160 specifischem Gewichte = 21° B. 1·5 Procent Natron enthält, während eine Lösung von chemisch reinem kohlensauren Natron von demselben specifischen Gewichte 15 Procent kohlensaures Natron enthält, welche 8·7 Procent Natron präsentiren. Mithin ist kohlenssaures Natron specifisch leichter als Natron.

Man könnte uns am Enbe fragen, worin benn nun eigentlich ber Rugen zu finden sei, welcher bem Seifensieber

aus den praktischen Arbeiten mit Aequivalentenziffern ermachsen soll. Darauf haben wir die einfache Erwiderung, bağ er dann niemals vor unbekannten Größen stehen würde.

Derseifung der Sette.

Für jeden Fachmann ist es ein unerlässiges Erfordernis, die chemischen Processe, welche in der Seisenfabrikation stattsinden, dis in die kleinsten Details kennen zu lernen. — Biele Seisenfabrikanten wissen wohl, daß ein chemischer Proces bei dem Verseisen der Fette stattsindet, auf welche Art und Weise aber, und welche Regeln zu Grunde liegen, ist noch vielen Fachleuten unbekannt.

Wenn der Seifensieder diese Kenntnisse nicht besitzt, so arbeitet er gleich einer Maschine nach den ihm zu Gebote stehenden Versahren und Recepten, welche sich vom Bater zum Sohne fortgeerbt haben, blindlings hin, ohne in der Lage zu sein, sich selbst nach längerer Praxis ein eigenes Urtheil bilden zu können und die Gewißheit zu haben, ob die von ihm befolgte Vorschrift auch günstige Resultate liefert, oder ob nicht vorzuziehen ist, nach einem anderen Versahren zu arbeiten.

Unter solchen Umftänden ist es wohl leicht erklärlich, daß man zum Nachtheile des Geschäfts arbeiten muß und es nur zu oft vorkommen mag, daß man rathlos basteht, wenn die Berseifung durch irgend welches Versehen keine normale ist.

Es ist nun zwar nicht unbedingt nothwendig, daß alle Seifensieder eine durchaus wissenschaftliche, chemisch-technische Bildung haben muffen, indessen es ist rathsam, wenn die jungen Leute, welche die Seifenfabrikation erlernen wollen,

sich so viel chemische Kenntnisse aneignen, daß sie sich alle in der Seisenfabrikation vorkommenden chemischen Processe vollskommen klar machen können.

Der berühmte Chemiker Chevreul war es, welcher burch feine verschiedenen Untersuchungen vollkommene Rlarheit über biesen Gegenstand brachte.

Er war es auch, welcher über bie bei ber Berseifung stattfindenben Processe, respective vorkommenden chemischen Borgange, die nöthigen Aufschlüsse gab.

Man glaubte allgemein, ja selbst bis zu Anfang bes 19. Jahrhunderts und noch jett, daß die Dele und Fette die Eigenschaft besäßen, sich mit Alkalien zu vereinigen, weshalb man die Seifen als eine Berbindung der Fette mit den Alkalien betrachtete.

Dem ist aber nicht so, wie Chevreul dargelegt hat, benn alle Dele und Fette, so verschieden sie auch in ihren phhsikalischen und chemischen Eigenschaften sein mögen, zeigen alle eine gewisse Uebereinstimmung in ihrer Zusammensetzung, indem jedes Fett aus einer Verbindung eines Körpers, welcher ben Namen Glychloryd erhalten hat und aus mehreren Säuren (Fettsäuren) besteht. Die Fette werden demnach als Salze, respective einer Verbindung einer Vasis, hier Glychloryd mit noch anderen Säuren oder Fettsäuren, bezeichnet:

Das Glycyloxyb, ober die Verbindung des Glycerins mit Wasser, besitzt aber solche chemische Eigenschaften, welche es in die Gruppe der sogenannten Alkohole einreihen; da nun aber die Chemiker die Verdindung der Alkohole mit Säuren als zusammengesetzte Aether bezeichnen, so können wir auch mit Rücksicht auf die chemische Zusammensetzung der Fette dieselben als zusammengesetzte Aether ansehen, eine Bezeichnung, welche mit jener, nach welcher wir die Fette mit dem Namen "Salze" belegen, gleichwerthig ist.

Die Verseifung ber Dele und Fette bewirft eine Aussicheibung bes Glychloxybs, respective Trennung besselben von ben Fettsäuren; gleichzeitig erfolgt aber auch eine Spaltung ber die Verseifung bewirkenden Alkalien in reines Alkali und Wasser.

Der Moment der Trennung beider Verbindungsgruppen ift aber auch derjenige, in welchem die neuen Verbindungen entstehen; die fetten Säuren vereinigen sich mit dem Alkali zu einer Verbindung, welche wir als Salze im wahren Sinne des Worts bezeichnen mussen und daher fettsaure Alkalien oder Seife benennen.

Eine mit Soda gesottene Seife (Riegelseife) würde demnach "fettsaures Natron" sein, während eine Pottaschseife (Schmierseise) "fettsaures Kali" ist.

Bor ber Berfeifung ift im Reffel:

Fett.

Alfali.

Dieses besteht aus:

Glycyloryd und Fettfäuren. Alfali und Baffer.

Bei der Berfeifung wird gebildet:

Alfali und Fettfäuren, Glychloryd und Waffer, Seife. Glycerin.

Wie wir hieraus ersehen, tauscht bei ber Verseifung das Fett sein Glychloxyd gegen Alkali ein und bildet dadurch Seise, während das vorher mit Alkali verbunden gewesene Wasser mit dem Glychloxyd sich zu Glycerin vereinigt; als Hauptproduct wird also Seise erhalten, während sich Glycerin als Nebenproduct bildet.

Diese Eigenschaft der Verbindungen kommt nicht allein bei den Oryden der sogenannten leichten Metalle wie der Alkalien mit den Fettsäuren vor, sondern man findet sic auch bei den meisten Oryden der schweren Metalle.

Wir muffen hierbei bemerten, daß fur die Seifenfabrifanten nur die Alfali-Rettfäurenverbindungen wirkliche Bebeutung haben; wir fonnen jedoch hierbei nicht gang unerwähnt laffen, daß die demifden Berbindungen ber Ginchiornbe mit ben Kettfäuren nicht blos burch die Wirkung von Alkalien und anderen Metalloryden zerlegbar find, fondern bak auch Schwefelalkalien, verschiedene Sauren und überhitter Bafferdampf die Gigenschaften befiten, die Rette gu gerlegen, wie mir es bei der Fabritation der Stearinfaure gefunden haben. Der Ausdruck "Berfeifung mit Gaure ober überhittem Dampf" ift bemnach nicht gang unrichtig. wollen hiermit feineswegs gefagt haben, bag bie Berfeifung ber Rette in dem Sinne zu verstehen ift, wie fie gewöhnlich in ber Seifenfabritation üblich ift, benn bas Fett ober, mit anderen Worten, fettsaures Glycyloryd wird unter der Ginwirkung überhitten Wafferdampfes in Fettfäurehndrate, gleichbedeutend Fettfäuren und Waffer, und in Glycerin, gleich Glychloxyd und Waffer, umgewandelt.

Wir haben dieser Operation nur der Wissenschaft wegen Erwähnung gethan und wiederholen nochmals, daß selbige nur bei der Stearinsäurefabrikation, und zwar im Großen und in besonders dazu angefertigten Apparaten ausstührbar ift.

Wird das Fett anstatt mit Achalkalien mit kohlensauren Alkalien, also mit Sodas oder Pottaschlösung, behandelt, so findet keine Verseifung, respective Zerlegung der Neutralsette, wie oben beschrieben, statt, sondern es entsteht nur eine Emulsion, eine trübe, milchige Flüssigkeit oder, mit anderen Worten, das Fett zertheilt sich in der Lösung und schwimmt auf der Oberfläche derselben.

Die Neutralfette bestehen bemnach aus Fettsäuren und Glycyloxyd. Kommen, wie bereits erwähnt, Aetalkalien, Fett und Wasser unter geeigneten Berhältnissen in Berührung,

so werden die Fette von dem Alkali disponirt, um sich in beide Bestandtheile zu spalten und auf drei Aequivalente sechs Aequivalente Basser aufzunehmen.

Drei Aequivalente Waffer gehen in die Zusammensetzung der Fettfäuren über, welche sich mit dem Alkali zu Seife verbinden, während drei Aequivalente mit dem Aetherradical (Glycyloxyd) Glycerin bilden.

Rohlensaure Alkalien bewirken, wie bemerkt, unter benselben Bedingungen biese Spaltung ber Fette nicht.

Obgleich die Zerlegung der Fette, wie oben angeführt, leicht vor sich geht, bietet doch die große Verschiedenheit der specifischen Gewichte von Lauge und geschmolzenem, oder flüssigem Fett, welches deshalb auch immer über der Lauge schwimmt, gewisse Schwierigkeit, beide Körper in größeren Quantitäten so miteinander in Berührung zu bringen, daß die gewünschte Sinwirkung erfolgen kann.

Man muß baher burch Rühren und Sieben bas Fett in möglichst kleine Tröpfchen zu verwandeln suchen, um der Aetslauge eine große Angriffssläche barzubieten. — Berbinden. — Es entsteht bann eine gewisse Menge Seise, welche weder in Fett, noch in der Lauge löslich ist und der Mischung ein rahmartiges Ansehen — Emulsion — ertheilt. Je mehr Fett verseift, um so schwächer wird die Lauge, dis sie die Fähigkeit erlangt, die Seise aufzulösen und den Seisenleim zu bilden.

Der Seifenleim vermag nun erhebliche Mengen Fett zu lösen, so daß mit seiner Bildung die Schwierigkeit übers wunden ist, welche die verschiedenen specifischen Gewichte von Fett und Aetlauge der anfänglichen Einwirkung entgegens setzen.

Da nicht in allen Seifenfabriken mechanische Borrichtungen vorhanden waren, welche das Zusammenrühren ber Lauge und des Fettes bewirkten, so lag es nahe, nach zugänglichen Mitteln zu suchen, welche die Rahmbildung ohne erheblichen Aufwand menschlicher Kräfte erleichterten.

In vielen Seifenfabrifen wird diefer Zweck burch fohlenfäurereiche Aeglaugen, in anderen burch Bufügen aufgelöfter Seifenrefte - Abichnitte - ju erreichen gefucht. In ber That besitt eine Lösung von tohlensaurem Alfali die Gigenschaft, mit Wett ausammengerührt eine Emulfion zu bilben, in welcher basselbe fich scheinbar in berjenigen Bertheilung vorfindet, welche dem Einwirken der Aetlaugen günftig ift. Wir durfen aber nicht außer Acht laffen, daß wir mit dem tohlensauren Alfali einen Körper hinzufügen, welcher birect an der Berseifung feinen Antheil nimmt und muffen wir uns fragen, ob dasselbe mehr, als zur Emulfionbildung etwa erforderlich, jugefest, uns im meiteren Berlaufe bes Siebens nicht Rachtheile bereite, welche ben vorangegangenen Ruten reichlich aufwiegen. Gine Auflösung von Seifenresten mit bem erwarmten Fett zusammengerührt, bann bie Aeplauge augesett, giebt auch eine Emulfion, ohne ber Mifchung einen fremben Rörper hinzugufügen.

Rühren wir aber das bis auf 80° R. erwärmte Fett mit so viel kräftiger kalter, oder schwach erwärmter Lauge allmählich zusammen, bis die Temperatur auf circa 30° R. gesunken ist, und lassen es dann mehrere Stunden, selbst über Nacht stehen, so erhalten wir nach dem Erwärmen Seifenleim und sparen an Zeit und Feuerung.

Offenbar befindet sich hierbei das Fett in der für die Einwirfung der Aetlaugen günstigsten Bertheilung und Form, weil die Verseifung ohne Sieden von Statten geht. Erhitzt man jedoch zum Sieden, bevor das Alfali der Lauge gebunden ist, also unmittelbar nach dem Zusammenmischen, so wird der körnige Zustand der Körper, welcher die gegenseitige Einwirfung so sehr begünstigt, wieder aufgehoben. Die

Seifenhüllen, welche die einzelnen Fettfügelchen umkleiden, verlieren ihre gallertartige Beschaffenheit, dehnen sich aus, sließen zu einer dicken Seisenmasse zusammen und geben die Fettfügelchen frei, welche, ihrerseits auch dünnflüssiger geworden, ebenfalls zusammensließen. Durch Rühren und Sieden wird — wie bereits bemerkt — die frühere Bertheilung dann nur unvollkommen wieder hergestellt. Diese Methode stützt sich auf diezenige, welche man bei den sogenannten kaltgerührten Seisen anwendet.

Das Cocosöl, aus Laurin, Mhristin, Oleinsäure und dem Aetherradical (Glychloxyd) zusammengesetzt, macht insofern eine Ausnahme von den übrigen Fettkörpern, als es von schwachen Laugen gar nicht angegriffen, dagegen von fräftigen bekanntlich sehr leicht verseift wird. Die gebildete Seife ist ferner entgegengesetzt den übrigen Seifen in Aetslaugen, in ziemlich starken Lösungen von Soda, Pottasche, Rochsalz 2c. löslich. Diese Gigenschaften übertragen sich auch auf andere Fette, welche mit ihm gemischt werden, wie wir später finden werden.

Dem Cocosol ist das Palmfernol in seinen Eigenschaften sehr nahe verwandt.

Praftisch hat man die Eigenschaften dieser Dele viels sach auszubeuten gesucht; natürlich unter Berücksichtigung lokaler Verhältnisse, weshalb auch nicht jedes Recept für alle Gegenden gleich lucrativ sein kann.

Reiner Talg ober Palmfernöl, mit dem Cocosöl zusammen mit guten Laugen verseift, wird immer die größte Ausbeute bei guter Qualität liefern, während beim Arbeiten mit gesottenem Kern das Glycerin des Talgs oder Palmöles versoren geht und mehr Arbeit verursacht.

Bei uns wenig in Gebrauch ist die Methode, welche angiebt, daß das Cocosol mit dem Talg oder Palmol

zusammenzuschmelzen, mit der erforderlichen Menge reiner Aetslauge von 20 bis 21°B. zu einem Rahm anzurühren und bei einer Temperatur von 35 bis 40°B. zugedeckt der Einwirkung mehrerer Stunden zu überlassen ist.

Man hat während dieser Zeit nur zu prüfen, ob die Mischung etwa infolge unvollkommener Emulsion Lauge absetzt, welche dann mehrmals wieder untergerührt werden muß. Ift alles Alkali gebunden, so wird die Seife durch kurzes Sieden, Abrichten, Kürzen 2c. fertig gemacht.

Für große Sude verlangt diese Methode mechanische Rührvorrichtungen, welche bei kleinen entbehrlich bleiben. Der Rugen dieser Methode gipfelt in der Ausbeute und dem Ersparen an Feuer und Zeit. Das Fabrikat ist überbies sehr weiß, weil es nur kurze Zeit zu sieden braucht, daher weniger geröstetes Fett enthält, welches die Seife bräunt.

Unsere aus harten Fetten und Aetanatronlaugen bargestellten Seisen sind bemnach als settsaures Natron zu bestrachten, während unsere Schmierseisen ein Gemenge von Oelsäure und Aetstali bilden, von weicher Beschaffenheit sind und große Wassermengen und Füllstoffe aufzunehmen versmögen. Im ungefüllten Zustande sind die Kaliseisen von butterartiger Consistenz und ziehen, selbst wenn sie zu einer seisen Masse ausgetrocknet und dann der Luft ausgesetzt werden, wieder Feuchtigkeit an.

Sanz das Gegentheil ist bei den Natrons oder Riegelsseisen der Fall. Diese trocknen in der Luft noch mehr, als wie sie vorher waren. — Alle alkalischen Seisen lösen sich im Weingeist und in heißem Wasser, ohne zersetzt zu werden; die Lösung bildet nach dem Erkalten eine gallertartige, opalisirende Masse; die Schmierseisen lösen sich schnell und leicht im Wasser auf, während die Natronseisen etwas schwerer

löslich sind. Die Fettsäuren haben auch eine entschieden größere Berwandtschaft zum Natron als zum Kali, was aus nachstehender Erscheinung hervorgeht.

Wenn man nämlich zu einer Kaliseise gereinigtes Chlornatrium (Kochsalz) bringt, eventuell die Seise damit aussalzt, so sindet ein Austausch der Bestandtheile statt; die Fettsäuren verbinden sich mit dem Natron zu Natronseise, während das Kalium mit dem Chlor eine neue Verbindung (Chlorfalium) eingeht. Auf diese Weise ist Jahrhunderte lang die frühere Aschenseise durch Aussalzen in Natronseise umgewandelt worden.

Es findet demnach folgender chemischer Proces statt: Kaliseise — settsaures Kali und Kochsalz — Chlornatrium verwandelt sich in Natronseise — settsaures Natron und Chlorkalium.

Die Fettsäuren, welche in der Seife enthalten sind, sind Stearinsäure, Margarinsäure, Palmitin= und Clainsäure; es sinden sich auch, je nach Art der angewandten Fette, noch andere, für unseren Zweck weniger in Betracht zu ziehende Säuren in der Seife.

Die festen Säuren, wie Stearinsäure 2c., sind im reinen Zustande blendend weiß, krystallinisch und von perlmutterartigem Ansehen, mit einem Schmelzpunkte von 59 bis 60°.

Aus dieser, den festen Theil der festen Fette, wie Talg, ausmachenden Säure, werden bekanntlich die Stearinkerzen sabricirt. Die Clainsäure, auch kurzweg Clain (auch Olern), ist der Hauptbestandtheil der flüssigen Dele und Fette. — Wie wir bereits erwähnt haben, lösen sich die alkalischen Seisen ohne Zersetzung in nicht zu großer Menge heißem Wasser auf. Es ist dies Verhalten der Seise zum Wasser süt die Seisensabrikation außerordentlich wichtig, wie jeder Seisensfabrikant weiß.

Bei Anwendung von einer sehr großen Menge Wasser jedoch zerlegt sich die Seife in der Beise, daß etwas freies Alfali entsteht, was man bei den sogenannten geschliffenen Seifen bemerkt haben wird.

Bei dem hier statthabenden Borgange ist die Menge bes Wassers von Einfluß; denn bei Anwendung von wenig Wasser scheidet sich ein Gemenge von zweisach settsaurem und einfach settsaurem Alkali ab, und die Flüssigkeit enthält eine geringe Menge Alkali gelöst, während bei Gegenwart von sehr viel Wasser die Seife derart zerlegt wird, daß zweisach settsaures Alkali als ein unlöslicher Körper abgeschieden wird und freies Alkali gelöst bleibt.

Es wird bemnach in allen Fällen beim Zusammenbringen von Seife und Wasser freies und ätzendes Alkali gebildet; dieses aber hat die Eigenschaft, organische Stoffe leicht zu zerstören und sich mit freien Säuren zu verbinden.

Die der Wäsche ober ber Haut anhaftenden Unreinigsteiten bestehen aber meist aus organischen Stoffen, als Staub 2c., oder aus freien Säuren (Schweiß); die reinigende Wirkung der Seise beruht auf der Bildung von ätzendem Alkali, das Gefühl der Schlüpfrigkeit, welches man auf der Haut empfindet, wird durch die Zerstörung der Oberhaut, durch das Alkali bedingt.

Ist das Wasser, worin man Seife auflösen will, nicht vollkommen rein, so üben die in demselben enthaltenen Stoffe einen wesentlichen Einfluß auf die Seife aus; hartes Wasser z. B., das heißt solches, welches Kalf gelöst enthält, verswandelt die Seife in ein Gerinnsel. Es bildet sich nämlich fettsaurer Kalk, eine Kalkseife, welche im Wasser unlöslich ist.

Rochsalz, welches bem Wasser in einer gewissen Menge zugesetzt ist, wirkt ber Auflösung ber Seife energisch ents gegen. Auch concentrirte Aetslaugen besitzen die Eigenschaft, die Seisen aus ihren Lösungen auszuscheiden, von welcher Eigenschaft auch in der Praxis vielsach Gebrauch gemacht wird. Die Löslichkeit oder Unlöslichkeit einer Seise ist übrigens auch von der Art der Fettsäuren, welche sie enthält, absängig; so ist z. B. eine Cocosseife in Salzlösungen noch vollkommen auslösdar, in welchen andere Seisen ganz unlösdich sind.

Alle Aegalkalien (Aegnatron und Aegkali) bilben im Wasser leicht lösliche Seisen, während Erdalkalien, wie Kalk 2c., sich mit den Fetten zu unlöslichen Seisen verbinden, von welchem Verhalten die Stearinfabrikation zum Zwecke ber Reindarstellung der setten Säuren den ausgedehntesten Gebrauch macht.

Die sogenannte Marmorirung, welche die Kern- und Eschwegerseisen zeigen, hat sich noch mancher Seisenfabrikant nicht genau erklären können und verdient hierbei erwähnt zu werden. In fast allen Fetten und Alkalien sinden sich Un-reinigkeiten und farbige Substanzen, als: Eisen- und Mangan-ornd 2c., welche mit den Fettsäuren Verbindungen eingehen, und als solche in der Seise bleiben, wenn selbige eine gewisse Consistenz besitzt.

Ist die Seife zu bunn, so schlagen sich diese Farbstoffe, respective Unreinigkeiten, wegen ihrer specifischen Schwere, zu Boben, mahrend sie in der Seife verbleiben, wenn selbige furz und dick genug ist.

Verwendet man ganz reine Fette und Alkalien, so wird die Marmorirung eine matte sein, und muß daher die Seise durch Farbstoffe, welche man ihr zusehen muß, gefärbt werden. Wenn man Bleiorhd mit Fettsäuren in Verbindung bringt, so erhält man eine dicke, klebrige Seisenmasse, welche man unter der Bezeichnung Bleipflaster oder Bleiseife kennt.

Wie bereits gesagt, verseift sich Fett mit ägenden Alkalien sehr leicht, eventuell findet eine wirkliche Zerlegung statt, während kohlensaure Alkalien, als Sodas und Bottaschslösungen und Ammoniak (Salmiakgeist), nur die oben erswähnte Emulsion bilden oder, mit anderen Worten, eine in kleine Tröpschen vertheilte Flüssigkeit von trüber, milchiger Beschaffenheit entsteht. Es ist dies indessen nur eine mechanische Verbindung, welche sich nach einiger Zeit ruhigen Stehens von selbst wieder trennt und das vertheilte Fett an der Obersläche wieder ansammelt. — Die Fettsäuren, wie Clainsäure, Palmölsettsäure 2c., bilden gewissermaßen eine Ausnahme, denn diese gehen vermöge ihrer Eigenschaften einen wirklichen Verband mit den kohlensauren Alkalien ein.

Leicht verseifbare Fette, wie Cocosol, Palmternöl 2c., gehen mit concentrirten Aetzlaugen selbst bei mäßiger Temsperatur schnell eine Verbindung ein, während wieder andere Fettarten unter Wärmeanwendung sich mit mittelmäßig starken Aetzlaugen verseifen, und andere Fettarten sich bei einer hohen Temperatur der Siedehitze verbinden.

Nach diesen verschiedenen Wirkungen und Einflüssen läßt sich die Berseifung der Fettkörper in drei verschiedene Arten eintheilen, und zwar in den Verseifungsproces auf kaltem Bege, auf halbwarmem und auf warmem Bege.

Hieraus erklären sich bie im gewöhnlichen Wege in ber Seifenfabrikation angewandten Methoden, welche in diesem Werke ausführlich beschrieben werben sollen.

Noch bemerken wollen wir, daß die Berbindung, respective Berseisung der Fettkörper mit den Alkalien befördert wird, wenn dabei tüchtig gekrückt wird. Für große Sude verlangt diese Methode mechanische Rührvorrichtungen, welche bei kleinen entbehrlich bleiben. Der Nuten dieser Methode gipfelt in der Ausbeute und dem Ersparen an Feuer und Zeit.

Wenn die Verseifung erfolgt ift, so wird die Seife nach turgem Sieben, Abrichten, Aurzen 2c. fertig gemacht.

Um nochmals auf die Marmorirung zu kommen, auf welche bekanntlich bei einzelnen Seifensorten ein großer Werth gelegt wird, ja wodurch gewissermaßen für die Seife ihr Handelse werth bedingt wird, so wollen wir erwähnen, daß manche Seisenfabrikanten den Marmor mit dem Namen "Fluß" beslegen. Dies ist aber falsch.

Die Marmorirung beruht, wie wir bereits sagten, auf physikalischen Gesetzen, welche durch Wärme und Concentration der Seifenmasse nach unserem Willen geregelt werden.

Bei gleichem Baffergehalte und berfelben Barme find matte Seifen gaher, scharfe bagegen fluffiger.

Matte und zähe Seifen geben einen mehr ober weniger verschwommenen Marmor; schärfere und flüssigere dagegen einen gut getrennten, setzen aber auch gern ab. Man hat daher zu beachten, daß schärfere Abrichtung entweder mehr abgefühlt oder stärfer ausgedampft, mattere Abrichtung weniger abgefühlt und weniger ausgedampft werden kann, bevor die Seife in der Form der Erstarrung überlassen wird.

Zum Schlusse dürsen wir das allgemein übliche Füllen der Seifen mit Wasserglas 2c. nicht unerwähnt lassen. Unstreitig sind die englischen Fabrikanten darin Meister. Sie haben die Bedingungen, unter welchen die Füllung vor sich gehen muß, eingehend studirt und sich zur Aussührung selbst mit zweckmäßigen mechanischen Vorrichtungen versehen, so daß sie nicht allein mit Cocosol oder Palmkernöl gemischte Seisen, sondern überhaupt jede Seise damit füllen können, selbst die bei uns sogenannte glattweiße Seise, von ihnen Küchenseise genannt.

Wenn wir von der Erwägung ausgehen, daß Waffers glas in Aetlaugen löslich ist und sich den neutralen Fetten

gegenüber wie Aetslauge verhält, so werden wir solchen Methoden den Borzug geben müssen, welche das Wasserglas in berjenigen Laugenmenge lösen lassen, welche erforderlich ist, entweder um das ganze Fettgemisch auf einem Wasser zu verseisen oder um das Leimfett (Cocosol oder Palmfernöl) zu verseisen, dem der anderweitig gesottene Kern dann zusgemischt wird.

Wir haben dabei nur zu beachten, daß die Verbindung des Natrons oder Kalis mit der Kiefelfäure im Wasserglas eine lodere ist und leicht aufgehoben werden kann, wenn sich im Siedekessel Wangel an Aetslauge einstellt. In diesem Falle würde das Natron oder Kali desselben sich mit den Fettsäuren verbinden und die Kiefelsäure fallen lassen. Auf Zusatz frischer Mengen Aetslauge wird sie zwar wieder aufzgelöst, es ist aber besser, darauf zu achten, daß sich immer ein kleiner Ueberschuß von Aetsalkali vorsindet, um dies zu verhüten. Wir erreichen dies leicht, wenn wir die erforderliche Laugenmenge entweder auf einmal, oder auf zweiz bis dreimal zugeben und nur mit geringen Mengen abrichten.

Das Sieden der Seife.

Die Verbindung der Fettförper mit den Alkalien, d. h. die Zerlegung der ersteren und die Bildung von Seisen kann, wie wir später ausssührlich nachweisen werden, auf zweierlei Weise geschehen, nämlich mit Anwendung von Wärme (Sieden) sowohl, als auch ohne Anwendung von Wärme (auf kaltem Wege). Die erstere Wethode ist die allgemein gebräuchliche und kann dieselbe durch Erwärmung, respective Sieden über freiem Feuer, oder durch Einleiten von directen, indirecten oder überhitzten Wasserdampsen in den Kessel, oder

jonstigen Apparat, worin die Operation stattfinden foll, bewerkstelligt werden.

Die Conftruction und Aufstellung der Siedekeffel ift selbstverständlich fehr verschieden, wie wir fehen werben.

Das Sieben über freiem Feuer.

Obgleich die meisten großen Seisensabriken mit Dampfsanlagen und theilweise mit Maschinenbetrieb versehen sind, so wird doch noch über freiem Feuer gesotten.

Es tommt hierbei nicht in Betracht, welche Form bie Reffel haben, fondern es ift für den Brattiter von größter Bichtigfeit, daß die Reffel möglichst prattifch eingemauert find, fo daß der Siedeproceft nicht allein ichnell beendet werden kann, sondern daß auch die Reffel durch das Feuer nicht angegriffen werden und Brennmaterial erspart wird. Die Siedekeffel muffen aus Schmiedeeifen und mit ftartem Boden versehen sein. Der Feuerrost darf nicht unmittelbar unter dem Boden des Reffels, fondern vor bemfelben fein; auch darf das Feuer feine Niete ober Reffelnaht umfpielen. Der Siedeteffel muß ferner - um bas Arbeiten zu erleichtern fo tief in der Erde des Reffelraumes oder Siedehaufes eingemauert fein, daß er in Brufthohe über ben Erdboden herausragt. Wenn der Reffel mit Ablagrohr verfeben ift, muß letteres ebenfalls mit Mauerwerf umgeben fein, weil dies leicht ein Durchbrennen desfelben zur Folge haben murbe.

Das Sieben mit birectem Dampf.

Das Sieden mit directem Dampf ist sehr einfach. Man schraubt vermittelst einer Schlauchschraube ein circa zwei Zoll starkes, kupfernes Rohr an die Dampfleitung.

Dieses Rohr muß an ber Wand bes Reffels bis in die Mitte bes Bobens reichen und fann entweber ganz offen, ober mit einer Brause versehen sein, ober er kann in einen fupfernen Kranz einmünden, welcher auf dem Boden liegt und in welchem fich kleine Deffnungen befinden, so zwar, daß der daraus strömende Dampf nach oben wirkt.

Die Wirkung ist dieselbe; der Dampf geht, sobald der Dampshahn geöffnet wird, in die Masse und bewirkt eine schnellere Verseisung, ohne daß dabei der Siedekessel ans gegriffen wird, und man erzielt eine reinere, weißere Seise, weil das Andrennen der Seise vermieden wird. In sast allen Seisensadriken, welche Dampsanlagen haben, wendet man dieses Versahren an. Selbstverständlich kann man hiermit nur ausgesalzene Seisen sieden, und Leimseisen nur, dis der Verdand erfolgt ist, weil der Seise zu viel Phlegma zugeführt wird. Man wendet daher etwas stärkere Lauge an als beim Sieden über freiem Feuer, und um einen schnelleren Verlauf des Processes zu erzielen, benützt man noch Resselsseuer.

Das Sieben mit indirectem Dampf.

Dieses Siedeversahren wird in einem doppelräumigen Ressel vorgenommen, indem man den Damps in den Zwisschenraum, entweder seitlich, oder besser am Boden desselben durch ein starkes Aupserrohr eintreten läßt. Der äußere Kessel oder Mantel muß mit dem inneren Ressel bicht vernietet sein und denselben Druck aushalten, welcher sich im Dampstessel befindet. Hierzu gehört natürlich ein starker und großer Dampskessel, welcher die ersorderliche Dampsmenge erzeugen kann. Um die Operation des Siedens zu beschleunigen, läßt man noch außerdem durch ein Schlangenrohr Damps durchzgehen, so zwar, daß der condensirte Damps am oberen Ende des Ausgangrohrs herausgedrückt wird.

Während bei bem vorher erwähnten Verfahren die Seifenmasse durch das condensirte Basser verdünnt wird, kann bei dieser Methode dieser Uebelstand nicht eintreten und kann man vermittelst eines Condensationstopfes das Ausströmen des Dampfes so reguliren, daß am Ableitungsventile nur heißes Wasser eintritt und der Dampf die meiste Hitze an den Kesselinhalt abgiebt.

Wir können uns jedoch mit dieser Methode nicht bestreunden, denn abgesehen davon, daß hierzu eine große Menge Dampf ersorderlich ist, war es dem Verfasser Dieses nicht möglich, einen Sud Eschwegerseise von 50 Centner an einem Tage fertig zu bringen, trothdem er sich concentrirter Laugen bediente.

Obwohl bieses Versahren mehrsach verbessert wurde, und es sich nicht leugnen läßt, daß es für einzelne Seisensorten gut ist, so kann es trothem nicht für die Praxis empsohlen werden, namentlich nicht zur Fabrikation von solchen Seisen, bei denen große Mengen Wasser verdampst werden müssen, z. B. bei Sschwegerseise und Schmierseisen.

Das Sieden mit überhittem Dampf.

Von allen Dampfeinrichtungen, welche man in einzelnen Seifenfabriken antrifft, bürften unzweifelhaft wohl diejenigen die besten sein, welche mit überhitztem Dampf arbeiten und benselben direct in die zu verseifende Masse einleiten und womit alle im Handel vorkommenden Seisen fabricirt werden können.

Man hat früher immer geglaubt, der Siedekesselle musse hermetisch verschlossen sein, wenn die erforderliche Hitze hers gestellt werden soll; auch befürchtete man, daß nur ausgesalzene Seisen, nicht aber Schmier- und Eschwegerseisen damit fabricirt werden könnten. Diese Befürchtungen beruhen indessen auf Jrrthum, denn mit überhitztem Damps können alle Sorten Seisen sabricirt werden, und bedarf man hierzu nur halb so viel Zeit, als man bei Kesselseurung nöthig hat. Man hat auch das Sieden mit überhitztem Damps viel besser in

der Gewalt, denn bemerkt man, daß die Seife übersteigen will, so schließt man den Dampschahn und öffnet ihn wieder, wenn man Dampf braucht.

Der Ofen, respective Dampfüberhitzungs-Apparat, muß, wenn möglich in unmittelbarer Rahe der Ressel oder Aescher angelegt werden, damit die unverbrauchte Hitze noch zum Erwärmen von Lauge 2c. benutt werden kann.

Eine solche Einrichtung, bestehend aus 1 Dampfessel, circa 8 Fuß lang, $2^1/_2$ bis 3 Fuß Durchmesser, auf 3 bis 4 Atmosphären Druck abprobirt, 1 Ueberhitzungsofen nebst den erforderlichen Rohren nebst Einmauerung 2c. dürste circa 4000 Mark kosten.

Im Allgemeinen ist das Sieden mit überhitztem Dampf genau ebenso, wie mit Resselfeuer.

Sobald man 3 Atmosphären Druck im Reffel hat, heizt man auch den Schlangenrohrofen.

Wenn die Rohre erhitzt sind, läßt man allmählich ben Dampf zugehen und steigert die Temperatur erst nach und nach.

Es ist nicht nöthig, daß man gleich beim Beginn des Siedens mit überhitztem Dampf arbeitet, sondern man kann vielmehr mit directem Dampf die Berseifung der Fettkörper bewerkstelligen, wenn diese erfolgt ist, überhitzten Dampf in Anwendung bringen und die Temperatur auf 120 bis 130° allmählich erhöhen.

Die Einrichtung und Anwendung von überhitztem Dampf ist nur für größere Seifenfabriken, welche bei regelmäßiger Fabrikation pro Woche circa 400 bis 1000 Centner Seife fabriciren, von Vortheil.

Schnellseifenfabrikation.

Liebig sagt in seinen trefflichen "Chemischen Briefen": "Die Seife ist ein Maßstab für ben Wohlstand und bie Cultur ber Staaten; benn ber Berkauf und Berbrauch bersselben hängt nicht von ber Mode, nicht von dem Kitel bes Gaumens, sonbern von dem Gefühl des Schönen, des Wohlseins, ber Behaglichkeit ab, welches aus der Reinlichkeit entspringt."

Gewiß wäre es nicht ohne allgemeines Interesse, statistische Uebersichten über den Verbrauch von Seise zu besitzen, wie wir solche über Nahrungsmittel und Getränke 2c. für so viele Länder haben, und wir zweiseln nicht, daß jener Ausspruch durch dieselben bewahrheitet werden würde, vorausgesetzt, daß man das von der Fabrikindustrie consumitte Quantum zuvor von der Gesammtsumme in Abzug brächte. Im Königreiche Sachsen dürsten, einem ungefähren Ueberschlage zusolge, wohl 3 bis $3^{1/2}$ Pfund auf jeden Kopf gerechnet werden, während diese Land einen mindestens um die Hälfte höheren Stand auf der Culturs oder Reinlichkeitsscala erhalten müßte, wenn man die zu industriellen Zwecken verwenderen Seisenmengen mit in Anschlag bringen wollte.

Leiber wird aber wohl die Aufstellung solcher Uebersichten an dem Mangel zuverlässiger Unterlagen scheitern, da man in den meisten Staaten die specielle Besteuerung eines Fabristats, welches auch der Aermste nicht entbehren kann, für ungerecht, eine polizeiliche Aufsichtsführung über dasselbe aber für überslüssig hält, und sonach statistische Nachweise über die Mengen und Sorten der in einem Lande dargestellten und verbrauchten Seisen von den Verwaltungss oder Finanzsbehörden nicht erwartet werden können.

Daß eine in ben civilifirten Staaten zur Lebens, wenn auch nicht als Nahrung, boch zur Nothdurft gehörende Sache nicht durch aufgelegte Zölle ober Steuern vertheuert werde, wird Jedermann in Ordnung finden, ob aber eine, wenn auch nur milbe und indirecte Controle über Güte und Preis der Seifen wirklich als eine überflüssige, obrigkeitliche Bevormundung angesehen werden könnte, möchte noch sehr zweifels haft sein.

Soviel wenigstens ist gewiß, daß das Publicum babei nur gewinnen könnte und daß die durch eine berartige Maßregel für den einzelnen Producenten direct oder indirect veranlaßten Nachtheile immer nur den Unreellen oder Minderreellen treffen würden. So lange man unter Hausseife nur Rernseise verstand, konnte eine Beaufsichtigung allerdings
für unnöthig gehalten werden; seitdem aber Seisen im Handel vorkommen, welche zweimal so viel, ja oft noch mehr Basser enthalten als die Kernseisen, ohne daß dasselbe äußerlich wahrzunehmen ist, würde es das Publicum nur mit Dank zu erkennen haben, wenn es durch geeignete öffentliche Mittheilungen vor Tänschungen und Schaden bewahrt würde, zu beren Erkenntniß es jett nur auf eigene Kosten gelangen kann.

Die Sucht, billig zu kaufen, welche unsere Zeit charatterisirt, fordert die Gewerbthätigkeit gerade dazu auf, immer billiger, wenn auch schlechter zu fabriciren und kann — wird ihr nicht bald gesteuert — selbst den rechtlichsten Fabrikanten zwingen, die alte Soldität, die ihn darben läßt, über Bord zu wersen und die Flagge: "Je billiger, desto besser" aufzuziehen.

Die Fabrikation von wassersüchtigen Seifen ist besonders in Flor gekommen, seitbem man das Cocosol als Material zur Darstellung von Hausseisen und mit demselben die sogenannte Schnellseifenfabrikation eingeführt hat, d. h. die

Methode, Seife durch Digestion der Fette mit concentrirten Langen und ohne Abscheidung von Unterlange darzustellen.

Ohne Abscheidung von Unterlauge werden zwar gewisse Seisensorten schon seit langer Zeit bereitet, z. B. die grüne oder schwarze Seise, Walf- und Natursornseisen und verschiedene Toilettenseisen zc., die ex tempore oder little pansoaps der Engländer zc.; indessen zog man doch zur Darstellung der seisen Hausseisen immer die ältere Methode vor, da der reine Talg nur schwierig mit starken Laugen verseist werden konnte und die eingeschlossene Unterlauge leicht wieder fahren ließ, obwohl auch hierzu Vorschriften von Colin, Stourtevant, Hawes u. A. m. angegeben wurden. Als man jedoch in dem Cocosöl eine Fettsubstanz kennen lerute, durch welche man die genannten Inconvenienzen des Talgs zu beseitigen im Stande war, konnte es nicht sehlen, daß man dasselbe als Wedium benutze, um die neuere lucrative Methode auch auf Hausseisen aller Art anzuwenden.

Genaue Beschreibungen bes dabei zu beobachtenden Berschrens sind hinlänglich bekannt und brauchen demnach hier nicht veröffentlicht zu werden. Sämmtliche Fettarten bestehen zwar im Allgemeinen aus Fettsäuren und Glycerin; allein es besitzt jede Fettart, abgesehen von Farbe und Geruch, gewisse Eigenthümlichkeiten, denen zusolge mannigsache Abweichungen im Bersahren bei der Berseisung derselben nothwendig werden, welche die Theorie nicht a priori anzugeben vermag, sondern die von dem Praktifer beim Probiren aufsgesunden werden müssen.

Bu ben Eigenthümlichkeiten des Cocosoles gehören vorzugsweise folgende:

- 1. Es läßt fich nur durch concentrirte Laugen verfeifen.
- 2. Es beschleunigt, besonders bei Anwendung starker Laugen, die Berseifung anderer Fettarten, z. B. bes Talgs,

Balmoles, Anochenfettes 2c., und zwar in bem Dage, als bas Berhältnig besfelben zu ben letteren ein überwiegendes ift.

- 3. Die aus Cocosol bereitete Seife ist nicht so unlöslich in Rochsalzlösung als Talgseife; es werden daher zum Aussalzen derselben sehr große Mengen von Rochsalz ersordert starke 36s bis 40grädige Aenatronlauge salzt sie schnell und leicht aus die so gewonnene Seife ist von solcher Härte und Sprödigkeit, daß man sich zum Zerkleinern der Seife der Säge bedienen muß.
- 4. Die aus Cocoeol ober, mit Cocosolzusat bereitete Seife schaumt fehr ftart.
- 5. Es besitt im hohen Grade die Fähigkeit, schwache Lauge und Salzwaffer aufzunehmen und zu binden, ohne bem Gefühl noch naß oder schwammig zu erscheinen.

Aus diesem Berhalten bes Cocosöles ergiebt sich, daß man die Berseisung desselben nur mit starken Laugen und ohne Absicheidung der Unterlange bewirken muß, daß es mit Bortheil jeder anderen zu verseisenden Fettart zugesetzt werden kann, daß es aber den Seisenfabrikanten eine umfängliche Geslegenheit darbietet, um die nicht sachverständigen Consumenten zu täuschen, respective eine billige Waare darzustellen.

Man rühmt der Schnellseifenfabrikation oder der Methode, Seife auf kaltem Bege darzustellen, wie sie uneigentlich oft genannt wird, nach, daß durch sie in kürzerer Zeit und daher ökonomisch vortheilhafter und mit größerer Sicherheit des Erfolgs, als bei Befolgung der älteren Methode ein Fabrikat dargestellt werde, welches sich durch ein genau begrenztes Bershältniß zwischen dem Alkali und den Fettsäuren, wie durch große Wohlfeilheit, Reinheit und Wirksamkeit auszeichnet.

Wir geben eine Bergleichung diefer Methode mit der älteren; mögen die resultirenden Producte zeigen, ob diese gerühmten Bortheile begründet sind oder nicht.

1. Dauer bes Seifenbilbungsprocesses.

In Betreff ber Beit, welche erforderlich ift, um Seife fertig zu sieben, ift eine wesentliche Beranderung eingetreten.

So lange man Kali zur Darstellung von Seifen verwendete und dasselbe zum größten Theile aus der Holzasche auszog, mußte auch der Seisenbildungsproceß ein ungleich langsamerer sein als jett, und zwar aus dem einfachen Grunde, weil man beim Auslaugen der Asche mit Wasser nur eine sehr verdünnte Lauge erhielt und es vortheilhafter sand, dieser durch mehrmaliges Sieden mit Fetten das Alfali zu entziehen und das entlaugte Wasser vorher durch Berdampsen zu entsernen.

Bu dieser Zeit mahrte das Sieden 3 bis 5 Tage.

Es möchte indessen doch voreilig sein, dieser Langsamkeit wegen, das Verfahren als ein sehlerhaftes zu bezeichnen; unter den damaligen Verhältnissen konnte es vielmehr als ein öfonomisches und ganz zweckmäßiges bezeichnet werden, wie es denn vielfach in Bahern, Württemberg, Oesterreich und Ungarn angetroffen wird, in welchem letzteren Lande man noch häusig Barilla verarbeitet.

An und für sich war das Sieden sehr schwierig, benn wenn die Ascherkraft — das in der Asche enthaltene Alkali — nicht zureichte, um das Fett vollständig zu verseisen, so konnte man sich nicht anders helsen, als daß man einen sogenannten Nothhelser einstellte und die Kraft mit verwendete.

Auch hatte man feine Laugenwagen, um zu ermitteln, wie ftarkgrädig die Laugen waren.

Das Einzige, was man zur Prüfung berselben ans wenden konnte, war ein Hühnerei.

Die stärkste (erste) Lauge, welche man erhielt, war 9 bis 10° B., und trug selbige ein Hühnerei.

Die zweite Lange war noch fo ftark, daß ein Hühnerei zwar einsank, aber doch noch schwamm.

. Wenn jedoch das Ei ganz zu Boden fank, so konnte die Lauge nicht mehr zum Sieden verwendet werden.

Wenn man nun erwägt, daß die Holzasche oft mit Braunkohlens, Torfs und Steinkohlenasche vermischt war, so konnte keineswegs nur annähernd bestimmt werden, wie viel Grad, oder wie man sich damals ausdrückte, Kraft noch im Aescher enthalten war; ferner konnte jeden Tag nur so viel Lauge zum Sieden verwendet werden, als während dieser Zeit Lauge absloß.

Zum zweiten Wassersieden mußte man ebenfalls warten, bis man Lauge genug vorräthig hatte, und ebenso war es beim dritten und vierten Wasser.

Daß man hierzu große Quantitäten Salz verbrauchte, ist selbstverständlich; indessen darf wohl mit Bestimmtheit ansgenommen werden, daß man zu damaliger Zeit trozdem immer noch mit größerem Bortheil arbeitete als jetzt in unserer modernen Zeit, zumal die Holzasche billig war und nur gegen Seife umgetauscht wurde, und die Unterlauge wieder zum Auftränken der Ascher und Anfeuchten der Asche Berwendung fand. Die alte Aschenseise war aber unserer jetzigen Seife an Milbe weit überlegen.

Sowie aber bem Seifensieder in der Soda ein Material in die Hände gegeben wurde, aus dem er sich sofort starke Laugen darstellen konnte, verminderte sich auch die Dauer des Siedens, und es giebt jett viele Seifensabrikanten, welche Seifen auf 1 Wasser in 5 bis 6 Stunden herstellen.

Das Sieden fann auf zweierlei Beise geschehen:

Man siedet die Seife entweder mit starken Laugen auf 1 Wasser und reinigt zuvor die Materialien, oder man siedet auf 2 Wasser.

Im letteren Falle erspart man die vorherige Reinigung der Fette.

Gewöhnlich bedient man sich zur Anfertigung von Seifen nach dem neueren Berfahren Laugen von 20 bis 30° B., wie wir später sehen werden.

Die Dauer bes Berseifungsprocesses muß natürlich eine verhältnißmäßig kurze sein, benn es ist wenig oder gar kein Basser zu verdampfen, und die übliche Operation bes Klarssiedens fällt ganz weg.

Einen Sub Seife von 40 bis 50 Centner fann man auf diesem Wege in circa 2 bis 3 Stunden beenden. Daß hierbei eine große Ersparniß an Zeit und Brennmaterial eintreten muß, kann nicht in Abrede gestellt werden; erwägt man aber, daß die Darstellungskosten einer starken Lauge bedeutender sein müssen als die einer schwächeren Lauge, und daß man bei Anwendung von unvollkommen gereinigten Fetten erst eine besondere Reinigung vornehmen muß, so kann wohl die Behauptung gerechtsertigt erscheinen, daß die gedachten Ersparnisse von keiner großen Bedeutung sein können und einen erheblichen Einfluß auf den Preis der Seife nicht auszuüben vermögen.

2. Sicherheit bes Erfolges.

Bezüglich ber angeblichen größeren Sicherheit bes Ersfolges ist zu erwähnen, daß bei der Schnellseifenfabrikation beide Arten der Seifenbildung einen geübten, praktischen Arbeiter erfordern, zumal man es hierbei nicht mit unversänderlichen Größen zu thun hat und die Beurtheilung des normalmäßigen Fortgangs des Seifenbildungsprocesses aus diesem Grunde dem Ermessen und dem praktischen Blicke des Arbeiters überlassen bleiben muß. Auch nach dem neuen Bersfahren muß die übliche Fingers, Drucks und Spatelprobe anges

wendet, wie die Art des Siedens und der Stich berücksichtigt werden, um badurch die Beschaffenheit der Seise während des Verseifungsprocesses zu ermitteln, ganz in derselben Weise, wie diese Symptome bei dem gewöhnlichen Versahren zu beobachten sind.

Der betreffende Arbeiter muß jederzeit sagen können, wie viel Del oder Fett verseift ist, damit ein fortwährendes Probiren wegfällt.

Für ben weniger geübten Arbeiter möchte es aber leichter sein, auf bem letzteren Wege zu arbeiten und ein gleichs mäßiges Product zu erzielen, da er im Stande ist, einen Fehler, der sich etwa bei dem ersten Wasser eingeschlichen hat, bei dem zweiten zu verbessern; da ferner bei ungleichs mäßig oder unrichtig getrossenen Quantitätsverhältnissen, z. B. bei einem Ueberschusse von Lauge, die Seife sich gleichsam von selbst regulirt, indem der nicht gebundene Theil des Alkalis in der Unterlauge gelöst bleibt und so aus der Seife entsernt wird, während dies bei einem Versahren, nach welchem alles in den Siedekessel Gebrachte in die Form geschlagen wird und sonach in der Seife bleibt, nicht statzsinden kann.

In dem Falle, daß in der Unterlauge noch ungebundenes Alfali enthalten ift, kann es mit Leichtigkeit durch Fett wieder ausgestochen werden.

3. Einfluß des Seifenbereitungsverfahrens auf die Zusammensetzung, Wirksamkeit und Reinheit der Seifen.

Die Annahme, daß sich die nach der neueren Methode bargestellte Seife durch ein genau begrenztes Berhältniß zwischen ben Fettsäuren und Alkalien und durch besondere Reinheit auszeichne, muß geradezu als eine irrthümliche be-

zeichnet werden; eine nur oberflächliche Betrachtung der gebachten Methode führt vielmehr a priori zu dem Schlusse, daß die nach derselben dargestellte Seife sich von dem durch die Theorie bestimmten stöchiometrischen Berhältnisse zwischen Fettsäuren und Akalien weiter entfernen und einen größeren Ueberschuß von freien Alkalien, außerdem aber zugleich eine bedeutendere Menge fremdartiger und wirkungsloser Stosse enthalten müsse, als eine gut bereitete Kernseife.

Ein scharf begrenztes Berhältniß würde sich erft bann festsetzen laffen, wenn man mit ganz reinen Materialien arbeiten könnte.

Nun läßt sich zwar der Gehalt der letzteren auch in der minder reinen Soda oder Pottasche mit Sicherheit ersmitteln, keineswegs aber ist dieses mit in den Fetten entshaltenen Fettsäuren möglich, da selbige nach Qualität und Quantität außerordentlich variiren.

Um sicher zu sein, daß kein unverseiftes Fett in der Seise verbleibe, wendet man in der Regel immer mehr Lauge an, als genau zur Berseifung erforderlich ist. Bon dieser wird nach dem älteren Bersahren der größte Theil durch die Unterlauge entfernt, während nach der neueren Methode alle Unreinigkeiten und fremden Salze, als Kochsalz, Glaubersalz, schweselsaures und kohlensaures Kali und das von den Fetten abgeschiedene Glycerin, in der Seise verbleiben.

Daß das letztgedachte Fabrikat nie die Reinheit und Neutralität beanspruchen kann, welche der Kernseife zukommt, liegt sonach klar zu Tage.

Wie bedeutend aber diese alkalischen und fremdartigen anderweitigen Beimischungen sind, läßt sich leicht durch die Seisenanalysen ermitteln, welche zugleich den Nachweis liefern werden, daß die vermeintliche größere Wohlfeilheit und Wirkssamseit dieser Seifen nur auf Täuschungen beruhen.

Fragt man sich nun, ob das neue Berfahren eine Bersbesserung ober Bervollkommnung in der Seisenfabrikation herbeigeführt habe, so muß, vom theoretischen Standpunkte aus betrachtet, diese Frage aus dem Grunde verneint werden, weil nach demselben kein so reines und neutrales Product erhalten werden kann, als nach dem älteren Berfahren, welches der Bereitung der Kernseise zu Grunde liegt.

Bom praktischen Standpunkte aus betrachtet kann aber die geringere Reinheit des Productes allein der neuen Methode nicht als ein Fehler angerechnet werden, da die verunsreinigenden Stoffe größtentheils als indifferent bei der Answendung der Seife erscheinen; es wird vielmehr lediglich darauf ankommen, ob die Productionskoften geringer seien und das Fabrikat sonach unbeschadet seiner Güte billiger dargestellt werden könne.

Die Erfahrung hat aber gelehrt, daß die Schnellseifensfabrikation — das Berseifen der Fettförper mit möglichst concentrirten Laugen — für den Seifenfabrikanten von großem Nutzen ist, und werden wir diese Behauptung bei den versschiedenen Fabrikationsversahren bestätigt finden.

Anhang.

Untersuchung der Seife.

Die Seifenuntersuchung hat ben Zweck, die Natur und Menge ber in ben Seifen enthaltenen fetten Säuren, die Natur und Quantität ihrer Basis und das Verhältniß des darin befindlichen Bassers zu bestimmen, endlich aber auch die Gegenwart zufällig, oder absichtlich beigemengter Körper aufzufinden.

Die festen setten Körper geben bei der Verseifung eine größere Wenge stearinsaurer und palmitinsaurer Verbindungen als die flüssigen setten Körper, während hingegen die letzteren mehr ölsaure Verbindungen liesern; übrigens bilden unter gleichen Umständen die am meisten Stearin enthaltenden setten Stoffe die härtesten Seisen und umgekehrt. Die Eigensschaft des Buthrins, Phocenins, Fucins 2c., der Verseifung die Vildung slüchtiger Säuren zu veranlassen, erklärt den besonderen Geruch, welcher die Talgs, Butters, Fischthranseise charakterisit, andere noch nicht bestimmte, aber ebenfalls charakteristisch riechende Stoffe können die mit verschiedenen Fettstoffen fabricirten Seisen erkennen lassen. Solche Dele, die nur Palmitin und Olein enthalten, können bei der Verseifung auch nur palmitinsaures und oleinsaures Alkali geben,

mahrend Thierfette, als: Tala, Schweinefett 2c., welche Stearin, Margarin (Balmitin) und Olein enthalten, stearinsaures. margarinfaures (palmitinfaures) und oleinfaures Alfali bilden werben. Je nach ber Bermenbung, wozu die Seifen bestimmt find, muß man wohl berücksichtigen, daß diejenigen mit gleicher Basis besto löslicher und weniger zersetbar burch einen lleberschuß von Waffer find, je mehr Delfaure und je weniger Stearinfaure oder Balmitinfaure fie enthalten. Die Stearinfäure bildet in der That mit Natron und Rali etwas weniger lösliche Berbindungen als die Balmitinfaure, und viel weniger lösliche als die Dleinfaure; die beiden erfteren werden durch einen Ueberschuf von faltem Baffer leicht in doppelftearinfaures ober palmitinfaures Salz, welches fich pracipitirt, und in freies Alfali, welches aufgelöft bleibt, zersett, mahrend es ju gleicher Berfetzung ber oleinfauren Alfalien einer viel größeren Waffermenge bedarf.

Die Kaliseisen sind im Wasser leichter löslich und leichter zersethar, als die Natronseisen; diese sind hingegen härter und widerstehen mehr. Die härteste Seise erhält man, wenn man als Basis Natron und als Fettsäure einen setten Körper wählt, welcher am meisten Stearin enthält, z. B. einen dem Hammeltalg ähnlichen Körper.

Umgekehrt bekommt man die weichsten Seifen bei Anwendung von Kali und einem an Olein reichen Oele. Nichts
ist leichter, als, wenn man sich auf diese Thatsache stützt, die Consistenz der Seifen willfürlich zu ändern, wenn man Gemenge, entweder von mehreren setten Körpern, oder von zwei Basen macht; zwischen sehr weichen und sehr harten Seifen wird man also im Handel mehr oder weniger harte, oder weich zu schneibende Seifen bekommen.

Es ist nicht allein für den Seifenconsumenten, sondern auch für den Seifenfabrikanten und Seifenfieder selbst von

höchstem Nuten, den Werth einer jeden Sorte Seife genau bestimmen zu können. Die Qualität und der Werth einer Seife sind jedoch nicht eher festzustellen, als bis man ers mittelt hat:

- 1. Die Quantität bes Waffers;
- 2. die Quantität, und im Nothfalle die Natur der Fett- fauren;
- 3, die Quantität Alkali, welche die Seife enthält, bis man fich außerdem noch überzeugt hat, dag der Fettforper ber Seife vollständig verfeift und letterer burch feine fremden Substanzen verfälscht ift. Um bas Baffer zu ermitteln, mägt und vermandelt man in bunne Spane 5 bis 10 Gramm Seife, die man zum Theil aus dem Innern, zum Theil von der Augenseite des Seifenblocks genommen hat, um eine mittlere Probe zu bekommen, die man alsbann in einer trockenen Stube einem Strome warmer Luft, ober beffer noch in einem bis zu 1800 C. geheizten Delbade, bem Austrocknen unterwirft. Man nimmt biefe Brobe gurud, fobald fie nichts mehr von ihrem Gewicht verliert, benn alsbann ift bie Austrodnung vollständig und erfährt man ben Berluft badurch, daß man eine neue Wägung vornimmt. Die Differeng ber Gewichte brudt bie Quantitat Baffer aus, welche in ber Seife enthalten mar.

Um die Fettsäuren zu ermitteln, löst man 15 bis 20 Gramm, besser 100 Gramm, Seise auf, welche man alsdann mit Salzsäure zersett, die sich der Basis bemächtigt
und die Säuren in Freiheit sett. In einer Porzellanschale
bringt man Alles zum Kochen und läßt es erkalten, bis die
Fettsäuren erstarrt sind; man bohrt dann durch die Kruste,
welche sich über der Flüssigkeit bilbet, ein Loch und gießt
letztere ab, um sie durch warmes Wasser zu erseten. Man
bringt diese Flüssigkeit von Neuem zum Sieden und fährt so

fort, bis die Baschmäffer mit falpeterfaurem Silber keinen Riederschlag mehr geben. Nachdem man den fluffigen Theil abgegoffen hat, trodnet man die Schale mit den Fettfauren, welche fie enthält, in einer trocenen Stube und ermittelt bie Tara; alebann beseitigt man die Fettfäure mittelft einer alkalischen Lösung, und nachdem man die leere Borgellanichale gewaschen und getrocknet, magt man fie von Neuem. Die Differeng ber Gewichte giebt bie Quantität Fettfauren, welche in ber analysirten Seife enthalten maren. Um bas Erstarren der Fettsäuren zu erleichtern und schneller bas Bewicht berfelben zu erfahren, ichmelgt man gu gleicher Beit und in dem Augenblice, wo fie von ber Salgfäure verbrangt werben, ein ber geprüften Seife gleiches Gewicht weißen Bachses: und, indem man jo, wie oben angegeben worden, verfährt, erhalt man ein Gewicht Fettkorper, von welchem man basjenige bes zugesetten Bachfes abzieht.

Wenn die Seife feine fremden, falinischen Substangen enthält, so zersett man 10 Gramm bavon, die vorher in Baffer aufgeloft find, mit effigfaurem Blei. Es entfteht ein reichlicher Niederschlag, den man mascht, schmilzt und magt und sodann in Berührung mit atmosphärischer Luft in einer Porzellanschale calcinirt. Der Rückstand, den man zuerst erhalt, ift Blei mit Rohle vermischt; aber, indem man diefem Rückstande, mahrend man ihn erhitt, nach und nach falpeterfaures Ammoniat zusett, verschwindet die Rohle, das Blei wird orndirt und es bleibt nur reines Bleiornd, beffen Bewicht, verglichen mit bemienigen ber Bleiseife, die Quantität Fettfäure ergiebt, welche die Seife enthält. Bunicht man die Natur ber Fettfäuren, welche in ber Seife enthalten find, fennen zu lernen, so muß man zuerst untersuchen, ob sie nicht flüchtige Fettfäuren enthalten. Für biefen 3med nimmt man cine gemiffe Quantitat biefer Seife in Auflösung, giebt fie

in eine Retorte; zerset mit Weinsteinsäure und bestillirt hierauf die Flüssieit; sind flüchtige Fettsäuren vorhanden, so sammeln sie sich in der Vorlage; die nicht flüchtigen Säuren bleiben in der Retorte.

Um das Alfali zu bestimmen, bestimmt man durch die alkalimetrischen Methoden das Verhältniß des Alkalis, welches eine Seise enthält, und zwar mit der Vorsicht, die Seisen-auslösung warm zu erhalten, in welche man die ihrem Ge halte nach bestimmte saure Flüssigkeit gießt. Aus der Quantität der angewendeten Säure erfährt man die Quantität Kali oder Natron, welche in der Seise enthalten ist. Man gelangt zu demselben Resultate, wenn man eine Auslösung von 5 Gramm Seise durch überschüssige Schweselsaure zersiet, dann filtrirt und die Flüssigkeit dis zur Trockne abdampst; der Rückstand wird calcinirt, und aus dem Gewichte des schweselsauren Kalis oder Natrons, welches man erhält, erfährt man durch Berechnung die Quantität Kali oder Natron.

Es ist häufig von Nutzen, zu wissen, ob die Seife eine Natrons oder Kalibase hat, oder, ob sie diese beiden zugleich enthält. Um diese Frage zu beantworten, calcinirt man und äschert in einer Platinschale 10 Gramm Seise ein; man löst in Wasser eine Portion dieses Nückstandes auf, den man mit reiner Salpetersäure sättigt. Alsdann gießt man in die Auflösung einige Tropsen salzsaures Platin, oder in Ermangelung dieses Salzes eine concentrirte Auflösung von Weinsteinsäure. Wenn das erste dieser Reagenzmittel einen gelben Niederschlag bewirkt, und das zweite einen weißen, so hat die geprüfte Seise eine Kalibase; dagegen aber eine Natronbase, wenn diese beiden Reagenzmittel keinen Niederschlag hervorbringen.

Um zu erkennen, ob eine Seife, in welcher man vielleicht das Kali entbeckt hat, außerdem noch Natron enthält, fättigt

man eine andere Portion des oben erwähnten Mücktandes der Seifencalcination mit Ueberchlorsäure, und das aussetrocknete Product wird dann mit Alkohol behandelt. Ift das überchlorsaure Salz in dieser Flüssigkeit ganz unlöslich, so hat die Seife gleichzeitig Kali und Natron zur Base, und die respectiven Gewichte des überchlorsauren Kalis und des überchlorsauren Natrons ermöglichen die Berechnung, in welchem Berhältnisse diese beiden Basen in der Seife enthalten sind.

Um einen, in einer Seise unvollkommen verseisten Fettkörper zu schätzen, zersetzt man diese durch eine Säure und
behandelt auf kaltem Wege mit Alkohol von 85° Tralles
die Fettsäuren, welche in der Seise enthalten sind. Da letztere
sich auflösen, so ist der Rückstand verseistes Fett; aber, wenn
dieser selbst in Alkohol löslich ist, oder sich darin, begünstigt
durch die Fettsäuren, auflöst, so muß man, um allen Jerthum
zu vermeiden, die Fettsäuren (welche aus den Seisen durch
Salzsäuren ausgezogen und dann gut gewaschen sind) mit
Baryt sättigen. Das Product der Sättigung tritt, wenn es
mit reinem Alkohol, dem ein wenig Aether zugesetzt ist,
behandelt wird, an diese Flüssigseit das nicht verseiste Fett
ab, welches, auf solche Weise geschieden, leicht zu schätzen ist.

Die fremden Substanzen sind, wie schon bemerkt, entsweder unlösliche Seisen, welche sich auf Kosten der Unreinigskeiten in der zur Seisenbildung angewendeten Natrons oder Kalilauge in der Seise bilden, oder fremdartige Körper, welche nicht nach der Operation ausgeschieden worden sind, oder endlich solche Substanzen, welche aus betrügerischen Absichten der Seise zugegeben sind. Die marmorirten Seisen enthalten immer eine gewisse Quantität Seise mit Mangansoxhduls und Eisenoxydbase, welche als Kückstand bleiben, wenn sie mit Alkohol behandelt werden. Dieser Kückstand beträgt in den marmorirten Seisen des Handels gewöhnlich

nicht über 1 Procent. Mittelst besselben Versahrens entbeckt man in den Seisen alle anderen unlöslichen Substanzen, die sie enthalten können; aber, um die Natur dieser Substanzen zu erkennen, muß man den Rückstand einer Analyse unterwerfen. Manchmal, wenn die Seise unvollkommen gewaschen worden, enthält sie überschüssiges Alkali; in diesem Falle hat sie einen starken, alkalischen Geschmack.

Dieser Umstand wird am besten durch ein Versahren erkannt, welches wir angeben wollen, wenn von der Wirkung des salzhaltigen Wassers auf eine Seisenlösung die Rede sein wird. Zuweilen setzt man der Seise auch starke Verhältnisse Kochsalz zu. Es genügt schon, eine solche Seise einzuäschern und den Rückstand zu studiren, um die Gegenwart und die Natur der salzigen Zusammensetzung zu entdecken.

Die Cocosnußölseife, welche fehr leicht eine große Quantität Rochsalz assimilirt, ist auch diejenige, bei welcher dieser Betrug am häufigsten ausgeübt wird. Nachdem wir von der Zusammensetzung und den Mitteln, die Reinheit der Seife zu erkennen, gesprochen haben, bleibt uns noch ein Wort über ihre chemischen Eigenschaften zu sagen übrig.

Der berühmte Chemiker Chevreul hat in seinen interessanten Arbeiten, welche er über die Fettkörper bekannt machte, die Seisen in den Rang der Salze gesetzt, weil er an ihnen alle Gattungscharaktere dieser großen Familie von Zusammensetzungen erkannt hat.

Eine Seife mit Natrons ober Kalibase zersetzt sich, wenn sie mit reinem Wasser behandelt wird, oder löst sich einsach darin auf, wie viele andere Salze, je nachdem das Wasser in mehr oder weniger großem Verhältnisse anwesend ist, und es entstehen zwei neue Salze; das eine, mit überschüssiger Säure und unauslöslich, fällt zu Boden, das andere, basisch oder mit überschüssiger Base, bleibt in Auslösung.

Eine Seifenauflösung, welche sehr mit Wasser verdünnt wird, trübt sich immer, indem sie ein opaliscirendes Ansehen erhält. Diese Eigenschaft der Seife, in einer großen Quantität Wasser zersetzt zu werden und die Bildung eines alkalischen Salzes zu veranlassen, erklärt auch, warum in vielen Fällen es im Interesse des Seifenproducenten liegt, eine Seife mit überschüssigen Alkali zu verwerfen.

Die Salze, welche im Baffer aufgeloft find, außern auch einen machtigen Ginfluß auf bas Berhalten ber Seifen in Gegenwart dieser Rluffigfeit. Sett man g. B. einer concentrirten Seifenauflosung Rochsalz zu, so wird biefes, indem es fich auflöft, der Seife alles Baffer entziehen, welches dieselbe in Auflösung enthielt, und fie unlöslich machen, fo daß fie nun auf der Rluffigfeit fcmimmt. Die Seifensieder benuten diese Gigenschaft des Rochsalzes, um ihre Seifen von ben Laugen ju fcheiben, mit benen fie lettere bargeftellt haben, und die Seifensieder ber nördlichen Länder, um auf bem Wege ber boppelten Berfetung bie Seifen mit Ralibase in Seifen mit Natronbase umzuwandeln. Man fann dieselbe Eigenschaft benüten, um ben Buftand ber Sättigung einer Seife zu beurtheilen und zu erkennen, ob fie einen Ueberschuß der Base, oder nicht enthalte. Für biefen 3wed nimmt man einen Liter einer gefättigten Auflösung von reinem Rochsalz, welches folglich frei Magnesia- und Ralksalzen ist, die man im Rochsalze immer antrifft; man febt eine concentrirte lösung von 100 Gramm Seife zu, dampft bann ab, fo bag bas Baffer, welches gur Auflösung der Seife gedient, ausgetrieben wird, und überläßt nun Alles der Ruhe. Die durch das Rochfalz unauflöslich gewordene Seife schwimmt oben; mas den fluffigen Theil betrifft, fo icheibet man ihn ab durch Decantiren, oder auch wohl durch Filtriren und bringt ihn dann in Berührung mit Beilchensprup oder Reagenzpapier, wo man finden wird, daß er keine alkalische Reaction besitzt, so lange die Seife einen Ueberschuß an Alkali enthält.

In diesem Falle muß man die Flüssigkeit alkalimetrischen Proben unterwersen, um die Quantität der Base zu ersahren, welche die analysirte Seise enthält. Alle löslichen Säuren zersehen mit wenigen Ausnahmen die Seisen, bemächtigen sich ihrer Basen und verdrängen die Fettsäuren. Dieses Berdrängen kann man sehr leicht mittelst Schwefelsäure und Salzsäure bewerkstelligen. Die löslichen Oxyde, welche mit den Fettsäuren unlösliche Zusammensetzungen bilden, zersehen auch die Seise, aber auf eine mehr oder weniger vollständige Weise. Der Kalk bemächtigt sich immer der Fettsäuren, um sie unlöslich zu machen. Alle anderen salinischen Lösungen, als diesenigen mit Kali-, Natron- und Ummoniakbase, werden durch eine Seisenaussölung zersett.

Der doppelten Zersetzung, die dann erfolgt, entstehen immer Fettsalze mit metallischen Basen, welche die Oelfäure (Olensäure, Clainsäure) $C_{18} H_{34} O_2$, die Talgsäure $C_{18} H_{36} O_2$, die Wargarinsäure $C_{17} H_{34} O_2$, mit einem Worte diejemigen Säuren enthalten, welche man in den Seisen antrifft.

Die kohlensauren Alkalien äußern auf die unlöslichen Seisen dieselbe Wirkung, wie auf die unlöslichen des Mineral-reiches. Die Seise besitzt die Fähigkeit, viele Körper, die an und für sich im Wasser unlöslich sind, in diesem Behikel löslich zu machen, oder darin schwebend zu erhalten. Da sie im Wasser in ein basisches und in ein saures Salz zersetzt wird, so pflegt die Portion der Fettsäure, welche sich in Berührung mit Fettkörpern oder mit Körpern derselben Natur besindet, sich mit benselben zu verbinden, den Aggregationszusstand derselben zu ändern und ihnen den löslichen Theil, welcher alkalisch ist, zu entziehen.

Will man 3. B. Theer von einer Leinwand wegbringen, so benetzt man zuerst ben Theersteck mit Oel, reibt sorgfältig damit und bedient sich endlich einer Seisenauslösung und zuletzt einer Lauge. Der Fettkörper der Seise eignet sich in diesem Falle einen Theil des Oeles an, dieses einen Theil des Theers und beide verschwinden endlich vom Gewebe. Daraus erklärt sich auch, warum man, um von einem Gewebe einen darauf befindlichen harzigen oder Fettkörper abzuziehen, letzteres zuerst mit dem Körper dieser Art behandelt, der mit dem Harz oder dem Fett die größte Analogie hat, alsdann nach und nach mit solchen Körpern, die sich mehr von ihnen entsernen und sich dagegen dem Wasser nähern.

Aus dem vorigen Beispiel ergiebt sich auch, warum die Harzseife Fettslecke besser wegnimmt als andere Seifen. Die Auslösungsfraft wird benutzt zur Verseisung der Fettstörper, welche immer um so rascher und vollständiger angegriffen werden, je mehr sie vorher mittelst einer gewissen Quantität Seife in einen Teig verwandelt worden waren.

Ausführlicheres ift im Seifenbildungsproceffe beschrieben.

Calculationen der Seifen.

Die meisten Seifenfabrifanten begehen noch heute ben Fehler, daß sie nicht, ober nicht gang richtig calculiren.

Es läßt fich nun zwar nicht leugnen, daß der Selbstkostenpreis der verschiedenen Seifen von den Zeitverhältnissen, Einrichtung der Fabrik 2c. abhängig ift, allein man muß doch annähernd bestimmen können, wie hoch sich eine Seife calculirt. In den meisten Fällen werden die Zinsen des Anlage- und Betriebscapitals nicht berechnet, auch auf die Reisespesen, die allmähliche Amortisation des Arbeitslohns und Feuerung 2c. wird keine Rücksicht genommen.

Eine wirklich richtige Calculation kann man nur bann erhalten, wenn man sich zu biesem Zwecke Bücher anlegt und alles gewissenhaft barin einträgt.

Es muß ber Fettansat zc. von jebem einzelnen Sube, sowie die Ausbeute gebucht werden.

Jeder Sud Seife, welcher gemacht wird, wird nummerirt, und jede Woche oder jeden Monat wird jeder einzelne Sud berechnet, und alles, was man dazu gebraucht hat, zusammensgestellt, wie viel Centner Fett oder Del in dieser Woche oder in diesem Monate verarbeitet wurden; wie viel Soda, Pottasche, Kalf, Salz, Brennmaterial, Wasserglas, Arbeitslohn, Gehalt, Zinsen 2c. ersorderlich waren.

Nach dieser Zusammenstellung läßt sich eine genaue Calculation machen. Angenommen, in der ersten Woche des Monates habe man 300 Centner Fett verseist, in der zweiten nur 250 Centner, in der dritten 280 Centner und in der vierten 370 Centner, also im ganzen Monat 1200 Centner, so würde dieser verbrauchte Fettansatz auf jede Woche also mit je 300 Centnern zu vertheilen sein.

Je mehr Fett verseift wurde, respective je weniger Arsbeitskraft dazu erforderlich war, desto billiger stellt sich die Seise.

Allerdings spielen hierbei die billigen und höheren Fettpreise eine wesentliche Rolle.

Wir mussen zugestehen, daß die detaillirte Berechnung der Verseifung eine sehr umständliche ist, weshalb wir vorsichlagen, die Verseifungsspesen pro 100 Pfund Fett zu berechnen. Man kann dies leicht ermitteln, wenn man einen Probesud macht und alle dazu erforderlichen Verseifungsmaterialien wiegt und dann berechnet. Zu den Verseifungs-

fosten gehören, wie oben erwähnt, Soda, Pottasche, Kalf, Rohlen, Arbeitslohn 2c.

Bei den jetzigen Preisen der Rohmaterialien kann man bei Natronseisen höchstens 6 Mark, bei Kaliseisen höchstens 10 Mark pro 100 Pfund Fettverseisung berechnen.

Im Nachstehenden bringen wir zunächst Calculationen von einigen Suben Eschwegerseife, woraus man ersehen fann, wie die Herstellungs, respective Gestehungskoften dieser Seifensorte verschieden sind.

- 1. Eschwegerseife auf birectem Bege (ungefüllt).
 - a) Aus Balmfernöl und Cottonöl.

1500	Pfd.	Palmkernöl	à 100	Pjd.	M.	29.—	$=\mathfrak{M}.$	435.—
500	"	Cottonöl	à 100	"	,,	29.—	= "	145.—
630	**	calc. Soba,	à 100	"				
90. bis 92procentige " 9.— = " 56.70								
300	"	Ralk	à 100	Psb.	.,,	1.20	= "	3.60
500	"	Rohlen	à 100	"	**	1.—	= "	5.—
		Arbeitslohn		"	"	0.75	= "	15.—
							Mark	660.30
Rechn	et mo	ın noch hinzu	15 P	rocen	ıt ©	spesen,		
	~							

Die 2000 Bfund Fettansatz geben à 195 Procent gleich

3900 Pfund Ausbeute.
Es kosten bemnach 100 Pfund Seife hoch gerechnet Mark 19.50.

Eine aus Talg und Palmöl fabricirte Eschwegerseife muß sich selbstverständlich etwas höher calculiren als eine solche, welche aus billigeren Kettförpern dargestellt wurde.

- 10
Eschwegerseife auf indirectem Wege (ungefüllt).
b) Aus Landtalg und Palmternöl.
1000 Pfd. Landtalg à 100 Pfd. Mf. 42.——Mf. 420.—
1000 " Palmfernöl à 100 " " 29.—— " 290.—
630 " calc. Soda 90= bis
92proc. à 100 , , 9.— 56.70
300 " statt à 100 " 1.50 = 3 60
150 " Salz à 100 " " 4,-= " 6-
300 " Kohlen à 100 · 1 — — 9
Arbeitslohn à 100 Pfund Fett verseifen 1:50 = , 30.
Mf 801 20
Spesen, Zinsen 2c. 15 Procent " 120.—
MF 924 20
Dbige 2000 Pfund Kettansak gehen & 205 — 4100 Be-
······································
100 Pfund Seife kosten bemnach eirea Mf. 22.30.
Eschwegerseife auf indirectem Bege (ungefüllt).
c) Aus gebleichtem Palmöl und Palmternöl.
1000 Bfd. gehleichtes Rasmät à 100 ms. com anne
1000 Pfd. gebleichtes Palmöl à 100 Pfd. Mf. 37.50 = 375.— 1000 " Palmfernöl à 100 " " 29.00 = 290 —
Soda, Kalf, Salz, Rohle, Arbeitslohn circa
o arricant
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Snofon Jinfan at 15 m
Spesen, Zinsen 2c. 15 Procent 114.—
Mf. 879.—
Ver Fettansatz ergiebt à 200 Reund — 4000 Reund
Ausbeute.

100 Bfund Seife toften bemnach circa 21 Mark.

Bei gefüllten Sichwegerseifen ift nur dann ein wirklicher Nuten zu erwarten, wenn die betreffende Fullung, sei es fluffige ober feste, auch wirklich in ber Seife bleibt und nicht wieder zum größten Theile ausgebampft wirb.

Es ist eine bekannte Thatsache, daß, wenn man eine mit Wasserglasfüllung gefüllte Eschwegerseise noch stundenslang eindampfen will, ein großer Theil Feuchtigkeit, respective Phlegma des Wasserglases, ausgedampft wird, und daß von Procent Füllung vielleicht nur 15 Procent wirkliche Füllung in der Seife verbleibt.

Würde man beispielsweise auf ben letzten Ansatz von 2000 Pfund Oel mit 25 Procent Wasserglas füllen und lange dabei dampsen, so erhält man nur circa 15 Procent == 300 Pfund mehr wirkliche Seife.

Die Ausbeute vorstehenden Ansages würde sich demnach von 4000 Pfund auf 4300 Pfund Ausbeute erhöhen.

Zu dem obengenannten Betrag von Mf. 879.— würden noch für Wasserglas und Arbeit circa " 21.— hinzuzurechnen sein. Mf. 900.—.

4300 Pfund wirkliche Seife kosten bemnach Mk. 900.—, ober 100 Pfund gefüllte Seife stellen sich auf circa Mk. 21.—, also 11/2 Mark höher als eine ungefüllte Sichwegerseife, die aus Palmkernöl und Baumwollensaatöl gesotten war.

Wachsternseife (glattweiße Rernseife).

a) Aus Palmternöl und Cottonöl.

3000 Pfd. Palmternöl à 100 Pfd. Mt. 29.— = Mt. 870.—
1000 "Cottonöl à 100 " " 29.— = " 290.—
pro 100 Pfund Fett verseisen 3.— = " 120.—
Mt. 1280.—

Diese 4000 Pfund Delansatz ergeben à 145 Pfund = 5800 Pfund Seife. 5800 Psund Seife kosten demnach 1280 Mk., folglich calculiren sich 100 Pfund = Mk. 22.—;

rechnen wir pro 100 Pfund Spesen und Verluft 3 Mart, so würden 100 Pfund Seife = 25 Mark koften.

Bachsternfeife.

b) Aus Talg und Palmfernöl.

2000 Pfund Talg à 100 Pfd. Mf. 42.— = Mf. 840.— 600 , Palmfernöl à 100 Pf. M. 29.— = , 174.— pro 100 Pfund Fett verseisen , 3.— = , 78.— Mf. 1092.—

Diese 2600 Pfund Fettansatz geben à 150 Pfund = 3900 Pfund Ausbeute. Diese 3900 Pfund Seife kosten = 1092 Mark.

Folglich koften 100 Pfund = circa 28 Mark. Hierzu noch pro 100 Pfund Ansatz 3 "
100 Pfund Wachsternseise aus Talg

fosten bemnach 31 Mark.

Beide Seifenforten wurden mit Aegnatronlauge gesotten. Mit 100 Pfund Aegnatron verseift man 500 Pfund Fett. — Da gegenwärtig 100 Pfund Aegnatron noch nicht 15 Mark kosten, so ist die Berechnung pro 100 Pfund Fett= Berseisen 3 Mark keineswegs zu niedrig calculirt.

Ein uns befreundeter Seifenfabrikant, welcher Palmsfernöl franco Fabrik mit 27 Mark pro 100 Pfund gekauft hat, calculirt seine Wachskernseise nach obiger Berechnung auf Mark 23·50 pro 100 Pfund.

Hieraus erklärt sich, daß manche Seifenfabriken ihre Wachsternseife billiger verkaufen, als sie andere calculiren.

Sarzternfeife.

Als man das Palmfernöl noch nicht kannte, wurde die Harzkernseife nur aus Talg und Harz fabricirt und je nach der Gegend des Verkaufspreises mit 15 bis 40 Procent Harzzusatgat angefertigt. Heutigen Tages ist es anders geworden.

Man ist nicht mehr allein auf Talg und Harz angewiesen, sondern man hat andere Fette kennen gelernt, welche zu hellen und dunklen Harzkernseisen verwendet werden, nämlich Knochensett, Wolfett, Balmöl, Balmkernöl 2c.

Alle hier genannten Fettförper, mit Ausnahme bes Balmöles, vertragen nicht viel Harz.

Palmkernöl, was Cocosöl und Talg in der Seisenfabrik zugleich vertritt und uns factisch unentbehrlich geworden ist, giebt bekanntlich eine sehr harte und spröde Kernseise. Man sollte glauben, daß dieses Del auch viel Harz aufnehmen würde, allein dies ist keineswegs der Fall. — Zu einer aus Palmkernöl und Harz hergestellten Harzkernseise dürsen höchstens 40 Procent Harz verwendet werden, vorausgesetzt, wenn die Seise noch griffig und vom Schnitt sest werden soll.

Berliner Bargternseife.

```
800 Pfd. Talg pro 100 Pfd. Mf. 42 = Mf. 336
400 "rohes Palmöl "100 " "32 = "128
800 "helles Harz "100 " "9 = "72
2000 Pfd. Ansat pro 100 Pfd. Fettverseif. " 3 = "60
Mf. 596
```

Ausbeute, inclusive des ausgesalzenen Harzleims betrug 2780 Pfund.

Amerikanische Harzkernseife.

```
2000 Pfund Talg à 100 Pfund Mf. 42.— Mf. 840.—
400 " Palmöl à 100 " " 32.— = " 128.—
1600 " Harz à 100 " " 8.— = " 128.—
4000 Pfund Fettvers. à 100 " " 3.— = " 120.—
Mf. 1216.—
```

Diefer Anfatz ergab, inclufive bes ausgefalzenen Barg- leims, 5580 Bfund.

Diese 5580 Pfund Seife kosten Mk. 1216.—. 100 Bfund Seife kosten Mk. 21.80

Spesen und Zinsen " 3.— Also kosten 100 Pfund Wit. 24.80

Bargternseife von Balmfernöl.

Ausbeute 3370 Pfund kosten Mk. 669.—.
100 Pfund kosten Mk. 19.80
Spesen und Zinsen "3.—
Mk. 22.80

Elainternseife (von purem faponif Clain gefotten).

Diese Seise dient zum Walken von Tuchen 2c.

2000 Pfund saponif. Elain à 100 Pfund Mt. 31 = Mt. 620

500 "Soda à 100 " " 9 = " 45
Kalk, Salz, Feuerung und Arbeitssohn = " 50

Mf. 715

3000 Pfund Seife kosten Mk. 750.—, 100 Pfund also Mk. 23.80 Spesen u. Zinsen " 3.—

Marseillerseise (zur Seidenfärberei und Spinnerei).

2000 Pfund Olivenöl à 100 Pfund Mt. 40 = Mt. 800
500 "Soda à 100 " " 9 = " 45
Kalt, Salz, Feuerung und Arbeitssohn = " 55
Mt. 900

```
Wenn 3000 Pfund Seife Mf. 900.— kosten, so kosten 100 Pfund — Mf. 30.—
Spesen und Zinsen — " 3.—
Wt. 33.—
```

Schmierfeife. (Naturfornseife ungefüllt). 2000 Bfd. Leinöl à 100 Pfd. Mf. 22. - = Mf. 440 100 ., rohes Balmöl à100 , 35.—= " 35 400 " Talg à 100 " " 40.—= " 160 " Pottasche, (96proc.) à 100 " " 26.— = " 855 217 330 .. Ralf Keuerung 6 Arbeitslohn à100 " 58 Mf. 921 Geschäftsspesen 8 Brocent 81 Mf. 1002

Ausbeute circa 5800 Pfund koften Mk. 1002.—, mits hin 100 Pfund Seife circa Mk. 17.—.

Silberfeife ober glatte Glainfeife. 600 Pfd. gebleichtes Palmöl à 100 Pfd. Mf. 39 = Mf. 234 1200 Cottonöl à100 " ,, 28 = 236 200 " Rammfett ,, 30 == à100 60 500 " Pottasche 96proc. à 100 " " 26 = " 130 150 " calcinirte Soba à 100 ,, ,, 10 == 15 Ralk, Fenerung und Arbeitslohn 56 Mf. 831 Spefen und Binfen 67 Mt. 898

Rechnet man nur 4600 Pfund Ausbeute, welche Mf. 898.— koften, so calculiren sich 100 Pfund auf circa Mf. 19.—.

Wir haben die höchften Preise, 3. B. für Leinöl Mf. 22.—, angenommen, welches gegenwärtig nur Mf. 21.— fostet.

Sach-Register.

	Seite		Seite
Aequivalente, Anwendung der,	0.45	Gimerschöpfer, prattischer	830
beim Seifensieben	345	Clainfaure	217
Aetstalt, der, und seine Brü-		Erdnußöl	182
fung	73 380	Excelsior, Extractions-Apparat	279
Apparate, Maschinen und Ge=		~	400
rathichaften gur Geifen-		Fette und Dele	103
fabrifation	275	Fettfäuren im Allgemeinen .	213
Apparat, neuer, gur Beftim=		Fette thierischen Ursprungs .	110
mung ber Kausticität ber		Kette vegetabilischen Ursprungs	152
	68	Rette, Berfeifung ber	352
Laugen		Formen, eiferne	320
Autoclav	276	0	
Matufine	233		
Baumöl (Olivenöl)	186	Sincerin	221
		Glycerin	235
Baumölfettfäure	226		
Baumwollensaatöl	197	Causmatkina aban Maiaa	328
Bestimmung freier Sauren in		Sandmaschine ober Geige	
ben Delen	211	Hanföl	203
	400	Sarz	232
Candlenußöl	186	hobel- und Theilmaschine .	326
Carbonaten, Soda 2c . Bestim=			
mung von Kohlenfäure in	62	animan	194
Cocosol	170	Mipéöl	191
Cottonöl	127		
Cottonölfettfäure	228	S tali	15
		Rammfett	141
Dampfdoppelkeffel	332	Reffeleinmauerung für Geifen=	
Dampfftrahl = Luftfauge = Ap=		fabrifation 298-	-307
parat	275		143
Dampfüberhitzungs-Apparat .	309	,	133
Dotteröl	202	Kriict-Apparat	311
	202	· orrug-appurur · · · · ·	011

e	Seite ,		Seite
Laugen, die Darstellung ber 3	34	Seife, Sieben ber	365
Lauge, Ermittelung, wie viel	- 1	Seife, über die demifche Bir=	
Coba ober Bottafche fie ent=		fung ber	9
hält	72	Seife, Untersuchung ber	380
	93	Seifenfabrit, bie, bes herrn	
	97	C. S. Dehmig=Weiblich, Beit	251
	203	Seifen= und Barfumeriefabrit	
		ber herren 3. G. Moufon &	
M argarinsäure 2	15	Co., Frankfurt a. M	255
	05	Seifenfabrit, neue prattifche	
		Einrichtung	273
N atron	24	Ginrichtung	
G		mauerung für 298-	304
Delausblafe-Apparat 2	92	Seifenpumpen	297
	75	Seifenriegel-Sobelmafchine .	327
Dele, nicht trodnende 1	52	Seifenriegel = Schneibemaschine	322
	97	Seifenriegel=Theilmaschine .	329
		Seifenwehr Apparat	316
Z almfernöl 1	74	Sefamol	210
	25	Siebeteffel mit Dampfheizung	307
	52	Siebeteffel mit Rrud-Apparat	311
	224	Siebeteffel, berichiebene For-	
Pottasche und Soda, Priifung		men	267
auf ihren Sandelswerth	39	Soba und Bottafche, Ermitte-	
Pottafche, Tabellen für 8	143	lung bes Sanbelswerthes ber	70
Pottafche und Goba, verfchie-		Soda, Tabellen für	343
bene Methoden gur Er-	- [Sonnenblumenöl	209
mittelung bes Sanbels=	1	Sulfuröl	191
werthes ber	28		
•		Tala	110
R icinusöl 2	206	Talg	214
Rohstoffe, die in der Seifen-	1	Talgidmelg-Apparate . 284-	-291
fabritation nöthigen	15	Thran	149
	82	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
, , , , ,	- 1	Bafeline	246
Salz und sein Vorkommen .	85	Berbrennung, absolut rauchfreie	
	70	bei Feuerungsanlagen	317
	43	Berfeifungsproceß	7
Seife, Begriff ber	5		
	89	28 alfett	144
Seife, Gigenschaften ber	9	Waffer	98
Seife, Geschichte ber	1	Bafferglas	101
		•	

Seifen-Fabrikation.

Handbuch für Praktiker.

Enthaliend die vollständige Anleitung zur Darstellung aller Arten von Seifen im Kleinen, wie im Fabriksbetriebe

mit besonderer Rücksichtnahme

auf warme und kalte Verfeifung und bie Fabrikation bon Lurus, und medicinischen Seifen, sowie auf die Varstellung der Seifen mittelft des Vampfes, das Formen und die Untersuchung der Seifen.

Friedrich Wiltner

Ceifenfabritant.

Dritte verbefferte und vermehrte Auflage. Mit 26 erläuternden Abbildungen.

15 Bogen. Octav. Geheftet Preis 1 ff. 65 fr. = 3 Mark. Elegant gebon. 2 ff. 10 fr. = 3 Mark 80 Pfennige.

ri

Diefes Werk, von welchem im Laufe weniger Jahre zwei ftarke Auflagen vergriffen wurden, liegt in einer neuen, auf das Sorgfältigfte burchgesehenen und bedeutend erweiterten Auflage bor. Der als eminenter Fachmann auf dem Gebiete der Seifen-Fabritation in ben weiteften Rreisen rühmlichft bekannte Berfaffer Diefes Bertes, hat bei Bearbeitung der neuen Auflage ganz besonders das Ziel vor Augen gehabt, das Buch in allen für den Praktiker wichtigen Fragen zu verbessern, und wurden die einzelnen Borschriften zur Darstellung bestimmter Seifengattungen den neuesten Erfahrungen in der Praxis entsprechend einer gründlichen Durchsicht unterworfen, auch das Werk außerdem durch die Beschreibung und Abbildung solcher mechanischer Hilfsmittel und Borrichtungen, welche sich in der Praxis bewährt haben, bereichert. Das Buch muß daher als ein solches bezeichnet werden, welches auf der Höhe der Zeit steht, den Fortschritten ber Wiffenschaft und Pragis in allen Fragen Rechnung trägt und in ber gesammten Sachliteratur eine erfte Stelle einnimmt. Die gahlreichen Anerkennungen aus ben Kreifen ber Prattiter, welche fich die beiden erften Auflagen diefes Bertes erworben haben, berechtigen uns, das Buch als ein wahrhaft praktisches Werk über alle Zweige der Seifen-Kabrikation allen Kachinteressenten auf das Ungelegentlichfte und Barmfte zu empfehlen.

A. Hartleben's Verlag in Wien, Peft und Leipzig.